



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>

COUNTWAY LIBRARY



HC 2E2H L

Bd. IX

Nervensystem

VON

Ch. Jakob

2. Auflage

Lehmann's 'med. Handatlanten nebst kurzgefassten Lehrbüchern.

Bisher sind erschienen:

- Bd. I. **Atlas und Grundriss der Lehre vom Geburtsakt und der operativen Geburtshilfe.** In 128 farbigen Abbildungen von Dr. O. Schäffer, Privatdocent an der Universität Heidelberg. IV. vielfach erweiterte Auflage. Preis eleg. geb. M. 5.—
- Bd. II. **Anatomischer Atlas der geburtshilflichen Diagnostik und Therapie.** Mit 160 farbigen Abbildungen und 318 S. Text, von Dr. O. Schäffer. II. Aufl. Preis eleg. geb. M. 12.—
- Bd. III. **Atlas und Grundriss der Gynäkologie,** in 207 farb. Abbildgn. und 308 Seiten Text, von Dr. O. Schäffer. Preis M. 14.—
- Bd. IV. **Atlas der Krankheiten des Mundes, der Nase und des Nasenrachenraumes.** In 64 colorierten Abbildungen dargestellt von Dr. med. L. Grünwald. Preis eleg. geb. M. 6.—
- Bd. V. **Atlas und Grundriss der Hautkrankheiten.** Mit 65 farb. Tafeln herausgeg. von Prof. Dr. Mraček, Wien. Preis geb. M. 14.—
- Bd. VI. **Atlas und Grundriss der Syphilis und der venerischen Krankheiten.** Mit 71 farb. Taf. Herausg. v. Prof. Dr. Mraček, Wien. Preis geb. M. 14.—
- Bd. VII. **Atlas und Grundriss der Ophthalmoscopie und ophthalmoscopischen Diagnostik.** Mit 138 farbigen u. 6 schwarzen Abbildungen. Herausgegeben von Prof. Dr. O. Haab in Zürich. II. vielfach erweiterte Auflage. Preis eleg. geb. M. 10.—
- Bd. VIII. **Atlas und Grundriss der traumatischen Frakturen und Luxationen.** Mit 200 farbigen und 137 schwarzen Abbildungen. Von Prof. Dr. Helferich in Greifswald. IV. umgearbeitete und vermehrte Auflage. Preis eleg. geb. M. 12.—
- Bd. IX. **Atlas des gesunden und kranken Nervensystems nebst Abriss d. Anatomie, Pathologie u. Therapie desselb.** v. Prof. Dr. Ch. Jakob. M. e. Vorrede v. Prof. Dr. Ad. v. Strümpell. II. umgearbeitete Auflage. Preis eleg. geb. M. 14.—
- Bd. X. **Atlas und Grundriss der Bakteriologie und bakteriolog. Diagnostik.** Mit ca. 700 in 15fachem Farbdruck ausgeführten Originalbildern. Von Prof. Dr. K. B. Lehmann und Dr. R. Neumann in Würzburg. II. erweit. Aufl. Preis eleg. geb. M. 16.—
- Bd. XI./XII. **Atlas und Grundriss der patholog. Anatomie.** In 120 farb. Taf. V. Prof. Dr. O. Bollinger. 2 Bde. Preis eleg. geb. je M. 12.—
- Bd. XIII. **Atlas u. Grundriss der Verbandslehre** v. Professor Dr. A. Hoffa in Würzburg. In 128 Tafeln. Preis eleg. geb. M. 7.—
- Bd. XIV. **Atlas und Grundriss der Kehlkopfkrankheiten.** In 44 farb. Tafeln. Von Dr. L. Grünwald. Preis eleg. geb. M. 8.—
- Bd. XV. **Atlas und Grundriss der internen Medicin und klin. Diagnostik.** In 68 farb. Tafeln. Von Dr. Chr. Jakob. Preis eleg. gb. M. 10.—
- Bd. XVI. **Atlas und Grundriss der chirurgischen Operationslehre.** Von Docent Dr. O. Zuckerkaudl in Wien. Mit 24 farb. Taf. u. 217 Text-Abbildungen. Preis eleg. geb. M. 10.—
- Bd. XVII. **Atlas der gerichtlichen Medicin** v. Hofrat Prof. Dr. E. v. Hofmann in Wien. Mit 56 farbigen Tafeln und 193 Textabbildungen. Preis eleg. geb. M. 15.—
- Bd. XVIII. **Atlas u. Grundriss der** ... ges. ...
Mit 67 farb. Abbild. auf 40 Taf., z ... Text
Prof. Dr. O. Haab in Zür ...

- Bd. XIX. **Atlas und Grundriss der Unfallheilkunde.** Circa 48 farbige Tafeln, 141 Textabbildungen und 35 Bogen Text. Von Dr. Ed. Golebiewski in Berlin. Preis eleg. geb. Mk. 15.—
- Bd. XX/XXI. **Atlas und Grundriss der speciellen pathologischen Histologie.** Bd. 1 & 2. Mit 120 farb. Tafeln, zahlr. Textabb., reicher Text. Von Privatdocent Dr. H. Dürk. 2 Bde.
Preis eleg. geb. je Mk. 11.—

Von **Lehmann's medicin. Handatlanten** befinden sich in Vorbereitung:

- Bd. XXII. **Atlas und Grundriss der allgemeinen pathologischen Histologie** nebst einem Anhang über patholog. histolog. Technik. Ca. 80 farb. Tafeln, zahlr. Textabbildung., reicher Text. Von Privatdocent Dr. Herm. Dürk. Preis eleg. geb. Mk. 14.—
- Bd. XXIII. **Atlas und Grundriss der orthopädischen Chirurgie.** Circa 100 Abbildungen. Von den Docenten Dr. Schulthess und Dr. Lünig in Zürich. Preis eleg. geb. circa Mk. 10.—
- Bd. XXIV. **Atlas und Grundriss der gynaekolog. Operationslehre** mit 40 farb. Tafeln u. zahlr. schwarzen Abbild. n. Orig. v. Maler A. Schmitson von Privatdocent Dr. O. Schaeffer in Heidelberg. Preis eleg. geb. ca. Mk. 12.—
- Bd. XXV. **Atlas und Grundriss der Ohrenkrankheiten.** Unter Mitwirkung von Prof. Dr. Polizer in Wien herausgegeben von Dr. G. Brühl in Berlin. Ca. 12 Bogen Text mit ca. 120 farbigen Abbildungen. Preis eleg. geb. ca. Mk. 10.—
- Bd. XXVI. **Atlas und Grundriss der allgem. Chirurgie.** Unter Mitwirkung v. Geheimrat Prof. Dr. Czerny herausgeg. v. Privatdocent Dr. Marwedel. In ca. 200 Abbildungen nach Originalgemälden v. Maler A. Schmitson. Preis geb. ca. Mk. 12.—
- Bd. XXVII. **Atlas und Grundriss der Psychiatrie** von Privatdocent Dr. Wilh. Weygandt in Würzburg. Circa 120 Abbildungen auf Tafeln. Preis eleg. geb. ca. M. 10.—
- Bd. XXVIII. **Atlas und Grundriss der normalen Histologie.** Mit 80 farb. Tafeln und zahlr. schwarzen Abbild. von Privatdocent Dr. Johannes Sobotta in Würzburg. Preis eleg. geb. ca. Mk. 12.—
- Bd. XXIX. **Atlas und Grundriss der Topographischen Anatomie** von Prof. Dr. Schultze in Würzburg. Circa 200 meist farbigen Abbildungen. Reicher Text. Preis geb. circa Mk. 14.—

Von **Lehmann's medicin. Handatlanten** sind Uebersetzungen in dänischer, englischer, französischer, holländischer, japanischer, italienischer, madiarischer, rumänischer, russischer, schwedischer, spanischer und tschechischer Sprache erschienen.

Lehmann's medicin. Hand-Atlanten.

Band XV.

ATLAS

der klinischen

Untersuchungsmethoden

nebst

Grundriss der klinischen Diagnostik

und der

speziellen Pathologie und Therapie
der inneren Krankheiten

VON

Prof. Dr. Christfr. Jakob,

s. Z. I. Assistent der medizinischen Klinik in Erlangen.

*Mit 182 farbigen Abbildungen auf 68 Tafeln und 250 Seiten
Text mit 64 Textabbildungen.*

Preis eleg. geb. 10 Mark.

Während alle anderen Atlanten sich meist nur an Spezialisten wandten, bietet dieser Band für **jeden praktischen Arzt** und für **jeden Studenten** ein geradezu unentbehrliches **Vademecum**.

Neben einem vorzüglichen Atlas der klinischen Mikroskopie sind in dem Bande die **Untersuchungsbefunde aller inneren Krankheiten** in instruktivster Weise in 50 vielfarbigen schematischen Bildern zur Darstellung gebracht. Nach dem Urteil eines der hervorragendsten Kliniker, ist das Werk für den Studierenden ein Lehrmittel von unschätzbarem Werte, für den praktischen Arzt ein Repetitorium, in dem er sich sofort orientieren kann und das ihm in der täglichen Praxis vorzügliche Dienste leistet.

Wandtafeln für den neurologischen Unterricht.

Herausgegeben von

Prof. Dr. Ad. v. Strümpell

in Erlangen

und

Prof. Dr. Chr. Jakob

in Buenos Ayres.

28 Tafeln im Format von 80 cm zu 100 cm.

Preis in Mappe **Mk. 50.—**. Auf Leinwand aufgezogen **Mk. 70.—**

Der Text in den Bildern ist lateinisch.

ATLAS
DES
GESUNDEN UND KRANKEN
NERVENSYSTEMS
NEBST
GRUNDRISS

DER
ANATOMIE, PATHOLOGIE UND THERAPIE
DESSELBEN
VON

DR. CHRISTFRIED JAKOB

VORSTAND DES PATHOLOG. INSTITUTES FÜR GEHIRN- UND GEISTESKRANK-
HEITEN AN DER UNIVERSITÄT BUENOS AYRES.

S. Z. I. ASSISTENT DER MEDIZINISCHEN KLINIK IN ERLANGEN.

MIT EINEM VORWORT
VON
PROF. DR. AD. v. STRÜMPELL

DIREKTOR DER MEDIZIN. KLINIK IN ERLANGEN.

MIT LITHOGRAPHIEN UND HOLZSCHNITTEN NACH ORIGINALZEICHNUNGEN
DES MALERS JOH. FINK UND PHOTOGRAPHIEN VOM VERFASSER.

II. UMGEARBEITETE AUFLAGE.



**The Francis A. Countway
Library of Medicine**

MÜNCHEN 1899.
VERLAG VON J. LEHMANN.

Das Recht der Uebersetzung bleibt vorbehalten.

Vorwort.

Herr Dr. Jakob hat sich während der Zeit seiner Assistententhätigkeit an der hiesigen medizinischen Klinik in eingehendster Weise mit der normalen und pathologischen Anatomie des Nervensystems beschäftigt. Durch eine von ihm nach den besten Untersuchungsmethoden mit grosser Sorgfalt hergestellte umfangreiche Sammlung histologischer Präparate war er in der Lage, den vorliegenden Atlas zum grössten Teil nach eigenen Präparaten und Zeichnungen herstellen zu lassen. Jeder unbefangene Beurteiler wird, wie ich glaube, gleich mir den Eindruck gewinnen, dass die Abbildungen Alles leisten, was man von ihnen erwarten darf. Sie geben die thatsächlichen Verhältnisse in deutlicher und anschaulicher Weise wieder und berücksichtigen in grosser Vollständigkeit alle die zahlreichen und wichtigen Ergebnisse, zu denen das Studium des Nervensystems in den letzten Jahrzehnten geführt hat. Dem Studierenden, sowie dem mit diesem Zweige der medizinischen Wissenschaft noch nicht näher vertrauten praktischen Arzt ist somit die Gelegenheit geboten, sich mit Hülfe des vorliegenden Atlasses verhältnis-

IV

mässig leicht ein klares Bild von dem jetzigen Standpunkte der gesamten Neurologie zu machen. Die innige Vereinigung zwischen der klinischen Pathologie einerseits und der normalen und pathologischen Anatomie andererseits tritt kaum auf einem anderen Gebiete so deutlich und ununterbrochen hervor, wie in der Neuropathologie. Die einheitliche Verarbeitung der normal-anatomischen und der pathologischen That-sachen im Verein mit den ausgiebigen nicht schematisierten und doch übersichtlichen bildlichen Darstellungen wird daher sicher von grösstem didaktischen Nutzen sein.

Von Herzen wünsche ich dem Werke, dessen Verfasser und Verleger mit grösstem Fleiss etwas wirklich Gutes und Brauchbares zu schaffen bemüht waren, den verdienten Erfolg.

Erlangen, Juni 1895.

Dr. Strümpell.

Vorwort des Verfassers.

In dem vorliegenden IX. Bande der Lehmannschen Atlanten habe ich den Versuch gemacht, einem wichtigen Kapitel der Medizin, das zugestandenermassen der Mehrzahl der Studierenden und Aerzte von allen Disziplinen am meisten in seinem Wesen fremd und ungeniessbar bleibt, diesen bedauerlichen Horror zu nehmen und es dem ärztlichen Vorstellungskreise dadurch näher zu bringen, dass ich die eigenartige normale und pathologische Anatomie desselben in verständlicher Form darzustellen mich bemühte.

Meine Absicht war die, den Studierenden das Verständnis für die in der Klinik gesehenen Krankbilder und die ihnen zu Grunde liegenden Prozesse zu erleichtern und dem praktischen Arzte, welcher der modernen Entwicklung der Neurologie naturgemäss ferner gestanden, die Orientierung über die Bedeutung der wichtigsten neu gefundenen Thatsachen zu ermöglichen.

Zu diesem Zwecke habe ich von der bildlichen Darstellung den ausgiebigsten Gebrauch gemacht und im Texte alles hiefür unnötige (insbes. histiologische) Detail möglichst in den Hintergrund gerückt.

VI

Der bildliche Teil bietet im wesentlichen die That-
sachen so, wie sie sich in Wirklichkeit zeigen, ohne
Schematisirung. Die Darstellung gefärbter Präparate
war unerlässlich, doch sind auch frische, ungefärbte
benützt worden. Die eigene Untersuchung am frischen
Gehirn kann durch *keine* bildliche (sei es auch photo-
graphische) Darstellung ersetzt werden.

Die Reproduktion in Lithographie und Holzschnitt
ist von hervorragenden Kräften unter meiner steten
Kontrolle ausgeführt worden.

Die Grundlage der Abbildungen bildet die Prä-
paratsammlung, die ich während meiner mehrjährigen
Assistententhätigkeit an der medizinischen Klinik in
Erlangen aus deren reichhaltigem Material anlegen
konnte.

Ich bin meinem früheren hochverehrten Chef,
Herrn Professor Dr. von Strümpell, für die
Liberalität, mit der er mir stets alles Erforderliche
zur Verfügung stellte, für die liebenswürdige Unter-
stützung, die er mir in allen Fragen jederzeit an-
gedeihen liess, zu grossem Danke verpflichtet und
möchte demselben auch an dieser Stelle Ausdruck
verleihen. —

Nur noch ein paar Worte über das Studium des
bildlichen Teiles!

Bei der naturgemässen Beschränkung des Text-
abschnittes war es unmöglich, den Reichtum der
Thatsachen, der aus den gebotenen Abbildungen zu
ersehen ist, auch detailliert zu beschreiben. Die Bilder
bieten sonach ganz bedeutend mehr Stoff, als in der
Erklärung, die sich auf das Wesentliche beschränkt,
hervorgehoben werden konnte. Ich erachte dies indess

VII

eher für einen Vorteil des Bandes. Ich hoffe, dass hierdurch das eigene eingehende Studium der Bilder angeregt wird, und so die Bildung eines selbständig erreichten Urteils den höchsten Genuss ermöglicht, den uns unsere Wissenschaft bieten kann. Das dargebotene Material scheint mir in gewissem Grade dazu ausreichend zu sein.

B a m b e r g, im Sommer 1895.

Christfr. Jakob.

Vorwort zur zweiten Auflage.

Bei der vorliegenden neuen Auflage ist sowohl der bildliche wie der textliche Teil wesentlich verbessert worden.

Die Neubearbeitung und Ergänzung des bildlichen Theiles durch den Maler Herrn Joh. Fink hat unter meiner steten Aufsicht stattgefunden; der Atlas ist durch diese vorzüglich gelungenen Abbildungen jetzt auch bei wissenschaftlichen Arbeiten gut verwertbar geworden. Die Reihe der pathologischen Präparate wurde ebenfalls vermehrt. Im Text waren, entsprechend dessen Bestimmung, grosse Aenderungen nicht nötig, doch ist überall verbessernde Hand angelegt, vieles auch ausführlicher gegeben worden.

Mein Herr V e r l e g e r hat in liberalster Weise alle Hilfsmittel zur Verfügung gestellt, um die Ausstattung des Bandes mustergültig zu gestalten. Ihm sei auch an dieser Stelle dafür gedankt.

Von der vorigen Auflage erschienen mehrere von der Kritik ausserordentlich wohlwollend aufgenommene Uebersetzungen (englisch, französisch, russisch, italienisch).

Bu ñ o s A i r e s (ospicio de las Mercedes)
im November 1899.

Chr. Jakob.

Druckfehlerverzeichnis.

Tafelerklg. z. Tb. 4	Zeile 2	lies ihm	statt ihr
" " 8	" 23	" Streifenhügel	" Streithügel
" " 15	" 37	" (le)	" (lt)
" " 16	" 32	" medullae	" medulla
" " 17	" 27	" (rot m. c.)	" (rot mo.)
" " 26	" 1	" Incisur	" Incissur
" " 39	" 10	" zieht	" zieht
" " 39	" 28	" (L. m.)	" (L. s.)
" " 40	" 36	" nu. caudatus	" nu. candatus
" " 45	" 24	" (fac)	" (fae)
" " 46	" 17	" (Cb)	" (Cl)
" " 47	" 2	" sieht	" zieht
" " 59	" 27	" Wirbelkörper	" Wirbelkörpre
" " 62	" 22	" occipito	" occipto
" " 64	" 20	" Muskelfaser	" Muskelfasen
" " 70	" 42	" Hemianästhesie	" Hemanästhesie
" " 79	" 29	" (fal)	" (fol).

Verzeichnis der Tafelabbildungen. (Vergrößerung, Färbung, Herkunft der Präparate.)

I. Morphologie des Zentralnervensystems.

- Taf. 1. Gehirn in situ von oben nach Entfernung des knöchernen Schädeldaches.
Originalzeichnung nach dem frischen Gehirn in $\frac{2}{3}$ natürlicher Grösse — ebenso folgende.
- „ 2. Rechte Hemispäre von oben ohne Häute.
Natürliche Grösse.
- „ 3. Rechte Hemisphäre von aussen.
Natürliche Grösse.
- „ 4. Linke Hemisphäre von innen.
Natürliche Grösse.
- „ 5. Gehirnbasis mit Nerven und Blutgefässen.
 $\frac{2}{3}$ natürliche Grösse, ebenso folgende.
- „ 6. Horizontaler Schnitt durch beide Hemisphären in Balkenhöhe.
- „ 7. Schematische Darstellung der Ventrikelräume.
- „ 8. Horizontaler Schnitt durch das Grosshirn in der Mitte desselben.
- „ 9. Horizontalschnitte durch das Grosshirn (basale Partie desselben).
- „ 10. Rautengrube und Vierhügel von oben.
Natürliche Grösse.
- „ 11. Vier Frontalschnitte durch ein Hundegehirn.
Fig. 1. Durch Stirnlappen, Fig. 2. durch Thalam. opticus, Fig. 3. durch Hirnschenkel, Fig. 4. durch Occipitallappen.
Originalphotographien nach frischen Durchschnitten.
- „ 12. 3 Frontalschnitte durch den Hirnstamm vom Menschen.
Fig. 1. Schnitt durch die Mitte des III. Ventrikels.
„ 2. Schnitt durch die corp. candiantia,
„ 3. Schnitt durch das hintere Ende des III. Ventrikels.
3 Originalphotographien nach Präparaten; natürl. Grösse.
- „ 13. 10 Frontalschnitte durch Hirnstamm, Parallelquerschnitte durch Medulla oblong. und Rückenmark.
Fig. 1 vord. Vierhügel,
„ 2 Mitte der Brücke,
„ 3 Mitte der Rautengrube.
„ 4 Schnitt hinter 3.
„ 5 hinteres Ende der Rautengrube.

- Fig. 6 Medull. oblong. hinter der Rautengrube,
 „ 7 Pyramidenkreuzung,
 „ 8 Halsmarkquerschnitt,
 „ 9 Brustmarkquerschnitt,
 „ 10 Lendenmarkquerschnitt.
 Originalphotographien nach eignen Präparaten natürl. Grösse.

Taf. 14. Rückenmarksquerschnitt in situ.

- Fig. 1 Halsmark eines Kindes im Wirbelkanal mit seinen Wurzeln.

Originalphotographie nach eigenem Präparat bei $2\frac{1}{2}$ facher Vergrößerung. Markscheidenfärbung.

- „ 2 Lendenmark vom Neugeborenen in seinen Häuten.

Originalphotographie nach Präparat bei 10facher Vergrößerung.

2. Entwicklung und Bau des Nervensystems.

Taf. 15. Embryonale Organanlage.

- Fig. 1 Durchschnitt durch die Medullarrinne (Schema).

„ 2 Durchschnitt durchs Medullarrohr (Hühnchen).

„ 3 Durchschnitt durchs Medullarrohr (Schema).

„ 4 Rückenmarksdurchschnitt vom 2. Monat. (Carminfärbung.)

„ 5 Rückenmarksdurchschnitt vom 8. Monat. (Markscheidenfärbung.)

„ 6 Schnitt durch d. Medulla oblongata v. 3. Monat. Originalzeichnungen nach eigenen Präparaten.

„ 16. Embryonale Gehirnentwicklung.

- Fig. 1 Gehirn-Rückenmark vom 3. Monat.

„ 2 Gehirnbasis (4. Monat).

„ 3 Mediane Fläche des Gehirns. (4. Monat.)

„ 4 Aussenfläche d. Grosshirnhemisphäre (6. Monat).

„ 5 Medianer Schnitt durch die Gehirnanlage (2. Monat). (Nach His.)

„ 17. Aufbau der Neuren.

- Fig. 1 Pyramidenzelle (Metallimprägnation nach Golgi).

„ 2 Vorderhornzelle (ebenso). Beide bei 700 fach. Vergrößerung.

„ 3 Schema des Aufbaues wichtiger Bahnen und ihrer Verbindungen

Originalzeichnungen.

„ 18. Glia- und Ganglienzellen.

- Fig. a — d Gliazellen.

„ e — f Ganglienzellen (Silberimprägnation).

„ g Neuroblasten.

„ 1 und 2 motorische Ganglienzellen aus dem Vorderhorn des Rückenmarkes.

„ 3 und 4 Ganglienzellen der Grosshirnrinde (Methylenblaufärbung).

(Originale nach eigenen Präparaten, 250 fache Vergr.

Taf. 19. Mikroskopie der Grosshirnrinde.

Originalzeichnung, links Silberimprägnation, mitte Methylenblaufärbung, rechts Markscheidenfärbung, 150fach. Vergrößerung.

- „ 20. Hirnrinde.
Fig. 1 Grosshirnrindenwindungen (Markscheiden-Carminfärbung, (50 fache Vergröss.).
„ 2 Kleinhirnrinde (kombinierte Markscheidenfärbung und Metallimprägnation (60 fach. Vergrößerung.
Originalzeichnung nach eigenen Präparaten.
- „ 21. Hirnwindungen.
Fig. 1 u. 2 schemat. Darstellung der Windungen an der äusseren und medianen Gehirnhemisphärenfläche.
Originalzeichnung.
„ 3 Die Rindencentren und ihre Lage in der Schädelhöhle.
Originalzeichnung mit Zugrundelegung einer Figur von Vierordt.
- „ 22. Fig. 1 Die Lage der motor. und sensibl. Kerne im Hirnstamm und Medulla.
Schematische Originalzeichnung.
„ 2 a—f, Nervenfasern auf Längs- und Querschnitten.
„ a, b Markscheidenfärbung, c Schnürring, d Nigrosinfärbung, e frisch isolierte Fasern, f Nigrosinfärbung.
- „ 23. Seitenansicht der Med. obl. mit Einzeichnung der Gehirnnervenkerne.
Schematische Originalzeichnung.
- „ 24. Die Kernlager der motorischen peripherischen Neuren.
Fig. 1 Schnitt durch den Hypoglossuskern.
„ 2 Schnitt durch das Vorderhorn des Halsmarkes.
Originalzeichnungen nach (combin.) Präparaten mit Markscheiden- und Carminfärbung. (360fache Vergrößerung.)
- „ 25. Fig. 1 Querschnitt durch die weisse Marksubstanz des Rückenmarkes (Seitenstrang).
„ 2 Schnitt durch ein Spinalganglion,
„ 3 Schnitt durch einen peripherischen Nerven.
Originalzeichnungen, Fig. 1 Carminfärbung, Fig. 2 Markscheiden Carminfärbung, Fig. 3 Nigrosinfärbung (360 fach. Vergrößerung).
- „ 26. „ 1 und 2 Schematische Zusammensetzung des Hals- und Lendenmarkquerschnittes.
„ 3 Zentralkanal vom Lendenmark (Markscheidenfärbung).
Origin 1- Zeichnungen, Fig. 3 150 fache Vergrößerung.

3. Topographische Anatomie des Nervensystems, Serienschritte, Schemata.

Taf. 27. Die Verteilung der Gehirn- und Rückenmarksnerven.
Originalzeichnung mit teilweiser Benützung einer
Abbildung von Gowers.

„ 28. Fig. 1 Frontalschnitt durch Balkenknie und vorderen
Abschnitt des Stirnlappens.

„ 2 Frontalschnitt durch den Kopf des nucleus
caudatus.

Diese und alle folgenden Original-Zeichnungen
nach Präparaten mit Markscheidenfärbung. (Natür-
liche Grösse.)

„ 29. Fig. 1 Frontalschnitt in der Mitte des septum pellu-
cidum.

„ 2 Schnitt durch die vordere Kommissur.

„ 30. „ 1 Frontalschnitt hinter der vorderen Kommissur.

„ 2 Schnitt durch das Knie der inneren Kapsel.

„ 31. „ 1 Schnitt durch die mittlere Kommissur.

„ 2 Schnitt durch die Zentralwindungen.

„ 32. „ 1 Schnitt durch das Pulvinar.

„ 2 Schnitt durch den Scheitellappen.

„ 33. „ 1 Frontalschnitt durch den Occipitallappen.

„ 2 Sagittalschnitt durch den Hirnstamm (2 mm
seitl. der Medianlinie).

„ 3 Sagittalschnitt durch Hemisphäre und Hirn-
stamm (6 mm seitl. der Medianlinie).

„ 34. „ 1 Horizontalschnitt dicht über dem Balken.

„ 2 „ „ durch den Balken.

„ 3 „ „ dicht unter dem Balken.

„ 35. „ 1 „ „ durch die Mitte des Thalam.
opticus.

„ 2 Horizontalschnitt in Höhe der Zirbeldrüse.

„ 3 „ „ in Höhe der hinteren Kom-
missur.

„ 36. „ 1 Horizontalschnitt in Höhe der vorderen Kom-
missur.

„ 2 Horizontalschnitt in Höhe des corpus genicu-
latum laterale.

„ 3 Horizontalschnitt in Höhe der corpora candi-
cantia (Basis cerebri).

„ 37. „ 1 Senkrechter Schnitt durch die vorderen Vier-
hügel.

„ 2 Schnitt zwischen vorderen und hinteren Vier-
hügel.

„ 38. „ 1 Schnitt durch die hinteren Vierhügel.
1 1/2fache Vergröss. auch f. d. ff

„ 2 Schnitt durch die Brückenmitte.

- Taf. 39. Fig. 1 Schnitt durch das hintere Ende der Brücke.
 „ 2 Schnitt durch die Acusticuskerne.
- „ 40. „ 1 Schnitt durch den rechten Thalamus opticus
 in der Höhe der mittleren Kommissur.
 Originalphotographien von Präparaten mit Mark-
 scheidenfärbung. $1\frac{1}{2}$ fache Vergr., ebenso ff.
- „ 2 Schnitt durch vordere Vierhügel der linken
 Seite.
- „ 41. „ 1 Schnitt durch die Haube hinter den hinteren
 Vierhügeln.
- „ 2 Schnitt durch die Quintuskernregion.
- „ 42. „ 1 Schnitt durch die rechte Haubengegend in der
 Höhe des Fascialiskernes.
- „ 2 Schnitt durch den ventralen Acusticus Kern der
 linken Seite.
- „ 43. „ 1 Schnitt durch Kleinhirn und Medulla oblon-
 gata (wenig vergrößert).
- „ 2 Schnitt durch die Medulla oblongata in der
 Höhe des Glossopharyngeus -- Vagus kernes.
 Fig. 2 10 fache Vergrößerung.
- „ 44. „ 1 Schnitt durch die Medulla in der Höhe des
 X. und XII. Kernes.
- 2 Schnitt durch den Calamus scriptorius der
 Medulla.
 10 fache Vergr. Originalphotographien, ebenso ff.
- „ 45. „ 1 Schnitt durch die Hinterstrangkern.
- „ 2 Schnitt durch die Medulla unterhalb der Oliven.
- „ 46. „ 1 Schnitt dicht über der Pyramidenkreuzung.
- „ 2 Schnitt durch die Pyramidenkreuzung.
- „ 47. „ 1 Schnitt durch das oberste Halsmark dicht unter
 der Pyramidenkreuzung.
- „ 2 Schnitt durchs obere Halsmark in der Höhe
 des 4. Cervikalnerven.
- „ 48. „ 1 Schnitt durch die Halsmarkanschwellung in
 der Höhe des VII. Cervikalnerven.
- „ 2 Schnitt durch das obere Brustmark in der
 Höhe des III. Brustnerven.
- „ 3 Schnitt durch das mittlere Brustmark in der
 Höhe des VI. Brustnerven.
- „ 49. „ 1 Schnitt durch das unterste Brustmark in der
 Höhe des XI. Brustnerven
- „ 2 Schnitt durch das obere Lendenmark, in der
 Höhe des II. Lumbalnerven.
- „ 3 Schnitt durch das untere Lendenmark in der
 Höhe des IV. Lumbalnerven.
- „ 50. „ 1 Schnitt durch das mittlere Sakralmark in der
 Höhe des III. Sakralnerven.
- „ 2 Schnitt durch die cauda equina und den conus
 medullaris.

- Taf. 50. Fig. 3 Schnitt durch eine hintere Wurzel und ein Spinalganglion vom Lendenmark.
Fig. 3, 20fache Vergrößerung.
- .. 51. .. 1 Querschnitt durch den ganzen Nerv. ischiadicus an seiner oberen Austrittsstelle.
.. 2 Ein Nervenbündel des ischiadicus auf dem Längsdurchschnitt.
.. 3 Ein Nervenbündel des N. ischiadicus auf dem Querschnitt.
.. 4 Querschnitt durch einen normalen Nervus opticus.
Fig. 1, 10fache Vergr., Fig. 2, 3 150fache Vergr., Fig. 4, 10fache Vergr.
- .. 52. Die graue Substanz des Rückenmarkes.
Fig. 1 Halsmark. — Fig. 2 Lendenmarkhälfte.
Originalphotographie, Markscheidenfärbung.
50fache Vergr.
- .. 53. Markscheidenanlage im foetalen Gehirn.
Fig. 1, 2 Thalamusdurchschnitt, Fig. 3 vorderer Vierhügel, Fig. 4 Pons, Fig. 5 Med. obl.
Originalphotographien nach ungefärbten Präparaten, natürl. Grösse.
.. 6 Halsmark, Fig. 7 Brustmark vom Neugeborenen
Markscheidenfärbung, 10fache Vergr.
- .. 54. Schema des Verlaufes der wichtigeren Gehirnbahnen.
Originalzeichnung, ebenso ff.
- .. 55. Fig. 1 u. 2 Zusammensetzung von Hirnschenkelfuss und Haube.
.. 3 Schema vom opticus-oculomotorius-Verlauf.
- .. 56. .. 1 Schema des Verlaufes der Projectionsbahnen.
.. 2 Schema der sensorischen Nervenbahnen.
- .. 57. Schema des Faserverlaufes im Rückenmark.
Originalzeichnung.

4. Allgemeine pathol. Anatomie des Nervensystems.

Spezielle Pathologie des Gehirnes.

- Taf. 58. Sekundäre Erkrankungen des Nervensystems.
Fig. 1 Schnitt durch Hirnrinde und Hirnhäute bei Meningitis cerebrospinalis (epidemica).
.. 2 Hirnrinde bei Meningitis tuberculosa.
Originalzeichnungen nach meinen Präparaten, Fälle aus der med. Klinik in Erlangen. Ebenso ff.
- .. 59. .. 1 Aneurysma der Vierhügelgegend.
.. 2 Caries eines Wirbelkörpers.
.. 3 Tumor der dura mater spinalis.
(Komb. Markscheiden-Carminfärbung.)
- .. 60. .. 1 Abcess im Occipitallappen. (Horizontalschnitt).

- Taf. 60. Fig. 2 Tuberkel der Brücke (Frontalschnitt).
- „ 61. „ 1 Frontalschnitt durch die linke Hemisphäre bei Hydrocephalus chronicus.
- „ 2 Frontalschnitt durch Occipitallappen bei Encephalitis acuta haemorrhagica.
- „ 62. „ 1 Frontalschnitt durch die Mitte der linken Hemisphäre bei alter subkortikaler Gehirnapoplexie (Haemorrhagie).
- „ 2 Frontalschnitt durch den Occipito-Parietallappen bei alter embolischer Rindenerweichung.
- „ 63. Erkrankungen der Ganglienzellen und Nervenfasern. Fig. a -- f Produkte der Degeneration und Erweichung der nervösen Elemente.
- „ 1 Präparat von akuter Myelitis (Seitenstrang).
- „ 2 „ von Neuritis alcoholica acuta.
- „ 3 „ von chronischer Sklerose (amyotrophische Lateralsklerose).
- „ 4 Präparat von alter myelitischen Narbe mit Hämorrhagie (Seitenstrang).
- Eigene Präparate mit Markscheiden- und Carminfärbung, 300fache Vergrößerung.
- „ 64. Erkrankungen der Muskelfasern bei verschiedenen Prozessen.
- „ 65. Fig. 1 Porencephalie, linke Hemisphäre.
- „ 2 Hämorrhagischer Herd im Hirnstamm.
- Originalphotographien, Fälle aus der medicin. Klinik Erlangen.
- „ 66. „ 1 Vierhügelherd.
- „ 2 Solitär tuberkel in der Med. obl.
- „ 3 Ophthalmoplegia chron. progressiva.
- Originalphotographien, nach meinen Präparaten mit Markscheidenfärbung (2—5 fach. Vergrößerung) Fälle aus der medicin. Klinik Erlangen.

Sekundäre Degenerationen.

Alles Originalphotographien nach eigenen Präparaten mit Markscheidenfärbung, Fälle aus der medicin. Klinik Erlangen.

- Taf. 67. Fig. 1 und 2 totale Degeneration des Stabkranzes zum Hirnschenkelfuss.
- „ 3 Degeneration der frontalen Brückenbahn im Hirnschenkelfuss.
- „ 68. „ 1, 2 und 3 Pyramiden-Degeneration im Hirnschenkelfuss und innerer Kapsel.
- „ 69. „ 1 Pyramidenbahn-Degeneration in der Brücke.
- „ 2 Haubenbahn-Degeneration in der Brückenhaube.
- „ 70. „ 1 Pyramidenbahn-Degeneration in der Med. obl.
- „ 2 Degenerationen in der Med. obl. bei cerebraler Kinderlähmung.
- „ 3 Schleifen-Degeneration in der Med. obl.

- Taf. 71. Absteigende totale Degeneration der Pyramidenbahn im Rückenmark bei einem Gehirnherd, Hals-, Brust-, Lenden-, Sakralmark.
- „ 72. Absteigende Degenerationen im Rückenmark bei Rückenmarksherden.
Originalpräparate, (Fall Fig. 1—3 von Daxenberger veröffentlicht).
- „ 73. Aufsteigende Degeneration im Rückenmarke.
- „ 74. Aufsteigende Degeneration im oberen Halsmark und der Med. obl.

5. Spezielle Pathologie des Rückenmarkes und der peripherischen Nerven.

Taf. 75. Myelitisformen.

- Fig. 1 Strangförmige akute (toxische) Myelitis. Halsmark.
- „ 2 Chronische Myelitis (syphilitica?) Brustmark.
- „ 3 „Kompressionsmyelitis.“
Originalphotograph. nach meinen Präparaten mit Markscheidenfärbung, ca. 8—10fache Vergr. Fälle aus der med. Klinik in Erlangen, ebenso alle folgenden, wo nicht anders angegeben.
- „ 76. Syringomyelie.
Fig. 1 Hydromyelie, oberes Brustmark.
„ 2 u. 3 Schnitte durch das obere und mittlere Halsmark eines anderen Falles von Syringomyelie.
„ 4 Syringomyelie und multiple Sklerose bei einem Fall gleichzeitig.
Fig. 1 nach einem Präparat von Prof. v. Strümpell. Carminfärbung.
- „ 77. Multiple Sclerosis cerebros spinalis.
Fig. 1 Längsschnitt durch das Brustmark.
„ 2 u. 4 Querschnitte durch das Brustmark.
„ 3 Schnitt durch die Hirnrinde.
- „ 78. „ 1 Schnitt durch die Medulla oblongata bei chronischer Bulbärparalyse mit amyotrophischer Lateralsklerose.
„ 2 Schnitt durch das hintere Halsmark bei amyotrophischer Lateralsklerose.
„ 3 Schnitt durch das Vorderhirn des Halsmarks bei spinaler Muskelatrophie (v. Prof. v. Strümpell).
- „ 79. Tabes dorsualis.
Fig. 1 Schnitt durch das untere Brustmark.
„ 2 Schnitt durch das obere Lendenmark eines anderen Falles.
„ 3 Schnitt durch das untere Lendenmark eines dritten Falles.
- „ 80. Tabes dorsualis.
Fig. 1 Schnitt durch das Halsmark des Falles T. 79.
Fig. 1.

XVII

- Taf. 80. Fig. 2 Schnitt durch das Halsmark bei sogenannter „hoher Tabes“.
- „ 3 Schnitt durch das oberste Halsmark. (Tabes combiné.)
- „ 81. Spastische Spinalparalyse.
- Fig. 1 Schnitt durch die Medulla oblongata.
- „ 2 Schnitt durch das Halsmark.
- „ 3 Schnitt durch das mittlere Brustmark.
- „ 4 Schnitt durch das Lendenmark.
- Fall von Prof. v. Strümpell.
- „ 82. Kombinierte Systemerkrankung.
- Fig. 1 Schnitt durch das Halsmark.
- „ 2 Schnitt durch das untere Brustmark.
- „ 3 Schnitt durch das Lendenmark.
- Eigene Beobachtung.
- „ 83. Degenerationen peripherischer Nerven.
- Fig. 1 Aufsteigende sekundäre Degeneration im N. ischiadicus bei Amputation des Unterschenkels.
- „ 2 Absteigende Degeneration des rechten N. opticus nach Zerstörung des linken corp. geniculat. laterale und des linken Vierhügels.
- „ 3 Compressionsneuritis des opticus.
- „ 4 Motorischer Nervenast bei spinaler Muskelatrophie.
- „ 5 Hintere Wurzel vom Lendenmark bei Tabes dorsualis.
- „ 6 Bündel vom N. peroneus bei neurotischer Muskelatrophie.
- Fig. 1, 4, 5, 6 bei 350facher Vergrößerung. Fig. 2 und 3 bei 10facher.
- „ 84. Neuritis multiplex.
- Fig. 1 u. 2 Präparate von schwerer alkoholischer Polyneuritis (1 vom N. cruralis, 2 vom N. ischiadicus).
- „ 5 Querschnitt vom Halsmark dieses Falles.
- „ 3 Neuritis postdiphtheritica.
- „ 4 Längsschnitt durch ein Nervenbündel vom N. ischiadicus bei infektiöser multipler Neuritis (Landry'sche Paralyse).
- (350fache Vergr.) Fall der Fig. 1 u. 2 aus dem Nürnberger Krankenhause. Von Prof. Strümpell mir überwiesen. Das übrige eigene Beobachtung.

Benützte Apparate: *Mikroskop* von Leitz,
Mikrophotographische Camera von Leitz,
Edinger'scher Projektionsapparat u. Camera
von Leitz.

Inhaltsverzeichnis des Abrisses.

I. Abschnitt.

Morphologie des Nervensystems.

	Seite
Uebersicht über die äussere Konfiguration, Zusammensetzung und Lage desselben (Taf. 1—14).	
Häute	1
Grosshirnhemisphärenlappen und Windungen	3
Hemisphärensubstanz und Ventrikelsystem	6
Thalamus und III. Ventrikel	9
Vierhügel	12
Kleinhirn und IV. Ventrikel	13
Brücke und Medulla oblong.	14
Rückenmark	16
Gehirnnerven	17
Rückenmarksnerven	19
Sympathicus	19
Blutgefässe, Nerven	20

II. Abschnitt.

Entwicklung und Bau des Nervensystems.

	Seite
Uebersicht über die Ontogenese und die Histiologie des Nervensystems. Darstellung der wichtigeren Faserzüge. (Taf. 15—53.)	
Anlage des Medullarrohrs	22
Gehirnanlage	23
Spongioblasten, Neuroblasten	25
Motorische und sensible Wurzeln	25
Markscheidenanlage	27

XIX

	Seite
Mikroskopie der Glia, Ganglienzellen, Axenzylinder,	
Nervenfaser	28
Neuron	28
<i>Kommissurenbahnen</i>	30
<i>Associationsbahnen</i>	30
<i>Projektionsbahnen</i>	32

III. Abschnitt.

Anatomie und Physiologie der wichtigeren Nervenbahnen.

(Tafel 54—57.)

	Seite
1. Die <i>motorische</i> Bahn	
Allgemeines	40
Motorische Gehirnnerven	44
Motorische Rückenmarksnerven	48
2. Die <i>sensible</i> Bahnen	
Allgemeines	51
Verlauf im Rückenmark	53
Verlauf im Gehirn	55
Sensible und sensorische Gehirnnerven	60
3. Die <i>Reflexbahnen</i> und der Reflexakt	65
4. Die Willensbahnen	67
<i>Rindenfunktionen</i> , Associationsthätigkeit	68
<i>Sprachvorgang</i> und Sprachbahnen	71
5. Die <i>Coordinationsbahnen</i> und ihre Funktion	75

IV. Abschnitt.

Allgemeine Pathologie und Therapie der Erkrankungen des Nervensystems.

(Tafel 58—74.)

	Seite
1. <i>Ueber die Ursachen der Erkrankungen des Nervensystems</i>	78
2. <i>Allgemeines über die pathol.-anatomischen Veränderungen bei Nervenkrankheiten</i>	81
3. <i>Die Symptomatologie und Lokalisationslehre (topische Diagnostik) der Nervenkrankheiten</i>	85
Allgemeines	86

	Seite
I. Herderkrankungen	88
A. Symptome der Herderkrankungen des <i>Gehirnes</i>	88
Windungen	89
Marksubstanz	92
Hirnstamm (Vierhügel, Thalamus)	93
Brücke, Medulla	95
Cerebellum	96
Hirnbasis	96
B. Symptome der Herderkrankungen des Rückenmarks	97
Halbseitenläsion	97
Halsmark	98
Brustmark	99
Lendenmark	100
Sakralmark	100
Cauda equina	101
C. Symptome bei Läsionen peripherischer Nerven	101
Plexuslähmungen	102
Läsionen der Gehirnnerven	103
Läsionen der Rückenmarksnerven	106
Sympathicus-Erkrankung	109
II. Die Symptome der Systemerkrankungen	110
4. <i>Allgemeines über Gang und Methodik der Untersuchung nebst diagnostischer Uebersicht</i>	
A. Anamnese	112
B. Status	
I. Die Untersuchung der <i>motorischen</i> Sphäre	113
1. Inspektion, Mensuration	113
2. Motor. Reizerscheinungen	114
3. Motor. Kraft	114
4. Coordinatorische Thätigkeit	115
5. Elektrodiagnostik	115
a) Galvanische	116
b) Faradische Untersuchung	119
II. Die Untersuchung der <i>sensiblen</i> Sphäre	120
1. Subjektive Empfindungen	120
2. Hautsensibilität (Tast-, Temperatursinn etc.)	121
3. Sensibilität der tieferen Teile	124
4. Höhere Sinne	
Gesichtssinn	125
Gehör, Geschmack, Geruch	126
III. Die Untersuchung der <i>Reflexe</i>	127
Allgemeines	127
Haut- und Sehnenreflexe	128
Pupillenreflexe	130

	Seite
IV. Blasen-Mastdarmfunktion	131
V. Trophische Störungen	131
VI. Die Untersuchungen der <i>psychischen</i> Funktionen.	
Sprache und Schrift	132
Gedächtnis	136
Psyche, Sensorium	137
C. Stellung der Diagnose und Prognose	137
5. <i>Allgemeines über die Behandlung von Nervenkrankheiten</i>	139
1. Prophylaxe	139
2. Causale Therapie	
Abstinenzkuren	139
Syphilis, Malaria	140
Chirurgische Behandlung	
a) Gehirn	140
b) Rückenmark	141
c) periphere Nerven	142
d) Muskeln	142
3. Symptomatische Therapie	
Psychische	142
Physikalische	143
Medikamentöse Behandlung	144

V. Abschnitt.

Spezielle Pathologie und Therapie.

(Tafel 58—84.)

I. Die Erkrankungen der Häute und Blutgefäße des Gehirnes.

	Seite
1. Pachymeningitis interna haemorrhagica	146
2. Leptomeningitis acuta	
a) Meningitis cerebrospinalis epidemica (Tafel 58.)	147
b) Meningitis purulenta	148
3. Meningitis tuberculosa (Tafel 58)	148
4. Meningitis syphilitica, gummosa (und Gehirnlues)	149
5. Sinusthrombose	150
6. Arterienerkrankungen	151

II. Die Erkrankungen der Gehirnssubstanz.

A. Organische Erkrankungen	
1. Zirkulationsstörungen u. ihre Folgezustände.	151

	Seite
a) Anämie und Hyperämie	151
b) Gehirn-Hämorrhagie (Taf. 62)	152
c) Gehirn-Embolie (Taf. 62)	155
d) Aneurysma (Taf. 59)	157
e) Arteriosklerose	157
2. Entzündliche Erkrankungen d. Gehirns substanz.	
a) Gehir nabzess (Taf. 60)	157
b) Encephalitis acuta (Taf. 61)	158
Cerebrale Kinderlähmung.	
3. Tumor cerebri (Taf. 60)	160
4. Hydrocephalus internus (Taf. 61)	162
5. Dementia paralytica	163
6. Ophthalmoplegie	165
7. Bulbärparalyse (Taf. 78)	165
8. Kleinhirnerkrankungen	167
B. Gehirnerkrankungen unbekannten Wesens und Sitzes (Gehirn-Neurosen)	
1. Neurasthenie	168
2. Hypochondrie	169
3. Hysterie und psychogene Zustände	169
4. Traumatische Neurosen	173
5. Hemikranie	173
6. Cephalalgie	174
7. Genuine Epilepsie	174
8. Eclampsia infantum	176
9. Chorea minor	176
10. Chorea chronica hereditaria, Tic convulsif	177
11. Paralysis agitans	177
12. Myotonia congenita	178
13. Tremor essentialis	178
III. Die Krankheiten des Rückenmarks.	
A. Querschnittserkrankungen.	
Erkrankungen der Rückenmarkshäute	178
1. Pachymeningitis cervicalis hypertr.	179
2. Meningitis spinalis syphilitica (Textbild)	179
3. Die Kompression des Rückenmarks (Taf. 59)	181
4. Myelitis acuta und chronica (Taf. 75)	184
5. Siringomyelie (Taf. 76)	185
6. Apoplexia spinalis, Hämatomyelie	187
7. Sklerosis multiplex cerebrospinalis (Taf. 77)	187
B. Systemerkrankungen.	
8. Spastische Spinalparalyse (Taf. 81)	188
9. Amyotrophische Lateralsklerose (Taf. 78)	189
10. Spinale progressive Muskelatrophie (Taf. 78)	189
Neurotische Muskelatrophie (Taf. 83)	190
11. Dystrophia muscularis progressiva (Taf. 64)	191

	Seite
12. Poliomyelitis anterior (Textbild)	
acuta	193
chronica	194
13. Tabes dorsualis (Taf. 79/80)	194
14. Hereditäre Ataxie	197
IV. Die Krankheiten der peripherischen Nerven.	
A. Die Erkrankungen <i>einzelner</i> Nerven.	
Aetiologie	198
1. Erkrankungen motorischer Nerven	
Isolierte Lähmungen	199
Isolierte Krämpfe	200
2 Erkrankungen sensibler Nerven	201
Neuralgien	202
B. <i>Neuritis multiplex.</i>	
alcoholica, diphterithica, saturnina etc.	203
Polyneuritis infectiosa (Taf. 84)	205
Polymyositis infectiosa	206
V. Andere Nervenkrankheiten z. T. unbekannten Wesens und Sitzes.	

	Seite
1. Morbus Basedowii	207
2. Myxoedema	207
3. Akromegalie (Taf. 83)	208
4. Tetanie	208
Tetanus	208

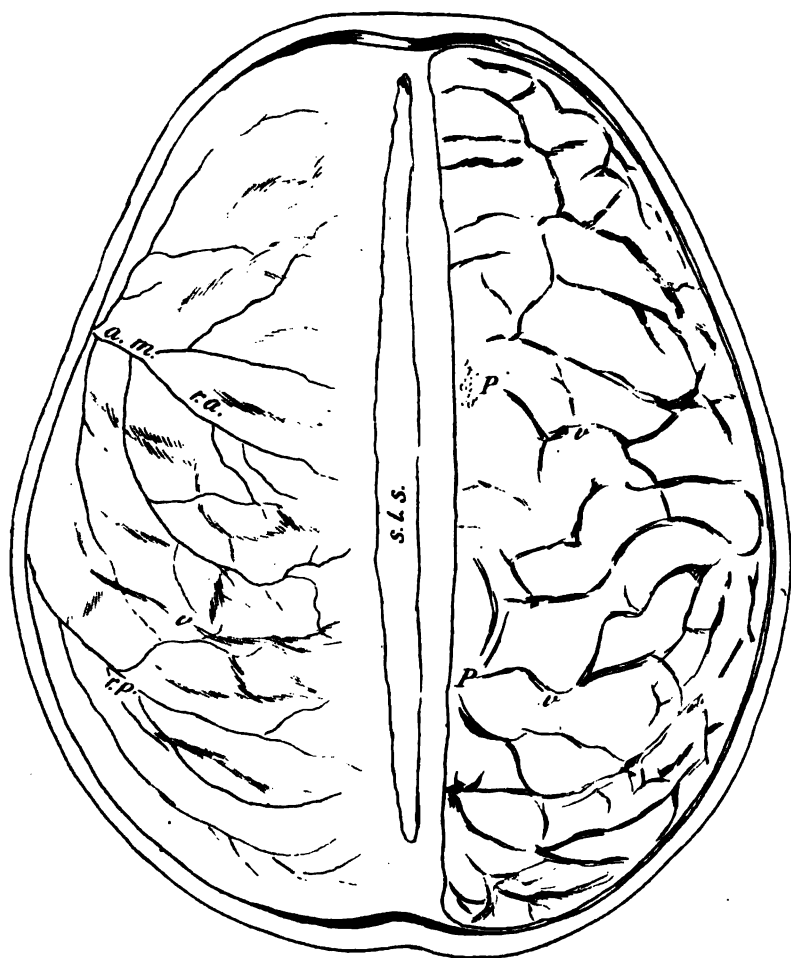
VI. Abschnitt.

	Seite
Bemerkungen zum Sektionsverfahren und zur Aus- führung der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems	209
Verzeichnis der Abkürzungen	215
Literaturverzeichnis	217
Sachregister	218

I.
Morphologie
des
Zentralnervensystems.

(Hiezu Abschnitt I des Abrisses.)





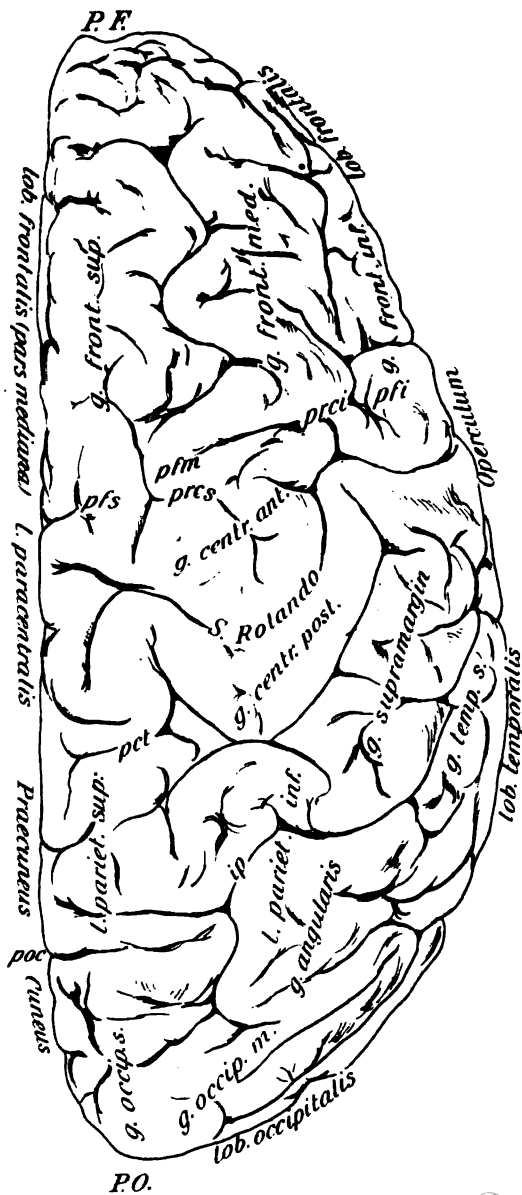
Erklärung zu Tafel 1.

Gehirn in situ von oben nach Entfernung des Schädeldaches.

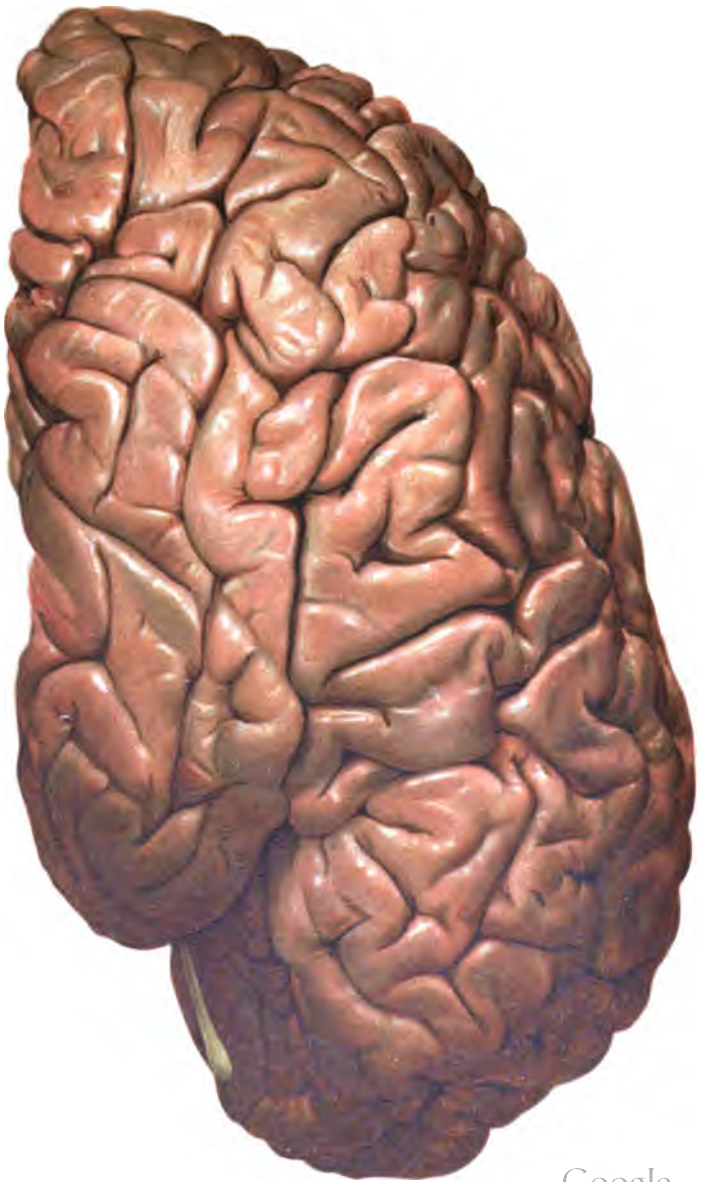
Nach Abnahme des knöchernen Schädeldaches präsentiert sich das Gehirn überdeckt von der dura mater (linke Hälfte der Tafel). Durch die sehnig glänzende Haut, die straff gespannt erscheint, schimmern die stark gefüllten Venen (v) der weichen Häute durch. Auf der dura verlaufen in Knochenrinnen der tabula vitrea die Aeste der Arter. meningea media, a. m., (ram. anterior, r. a.; ram. posterior, r. p.). Geöffnet ist der längsverlaufende venöse Blutleiter, der sinus longitudinalis superior (s. l. s.).

Auf der rechten Seite ist die dura ringsum mit der Schere entfernt, es kommen die von den weichen Häuten (arachnoidea und pia mater) überdeckten Hirnwindungen der Convexität zum Vorschein, die stets besonders in den hinteren Partien stark gefüllten Venen (v, verursacht ist dies durch die Lage der Leiche vor der Obduktion) münden in die Längsblutleiter. Seitlich der Medianlinie befinden sich die Pacchionischen Granulationen (P) auf der Arachnoidea bindegewebige Wucherungen dieser Haut, die von dem Arachnoidealentothel überzogen sind; sie verursachen manchmal tiefe Eindrücke in die knöcherne Schädelkapsel durch abnormes Wachstum.

Tab. 2.









Erklärung zu Tafel 3.

Rechte Hemisphäre von aussen.

An der Convexität der Hemisphäre erkennt man ausser den bei Tafel 2 genannten Lappen, den durch die fossa Sylvii von Centralwindungen und Frontallappen getrennten Temporallappen mit seinen drei Windungen: gyr. temporalis superior, medius, inferior. Ferner der gyrus occipitalis inferior.

In der Tiefe der Sylvi'schen Grube liegt die Insel, die diese verdeckende Windungsgruppe heisst: operculum, man unterscheidet das operculum frontale (Op. f.), centrale (Op. c.), parietale (Op. p.).

An der Basis des Frontallappens der Bulbus olfactorius.

Abkürzungen: ip = sulc. interparietalis, pfs, pfm, pfi = Fuss der ob., mittl., unteren Stirnwindung, prcs, prci-sulcus praecentralis superior, inferior; pct = sulc. postcentralis, sv = vertikaler Ast der fossa Sylvii, PF, PT, PO = Frontal-, Temporal-, Occipitalpol.

Erklärung zu Tafel 4.

Mediane Fläche der linken Hemisphäre.

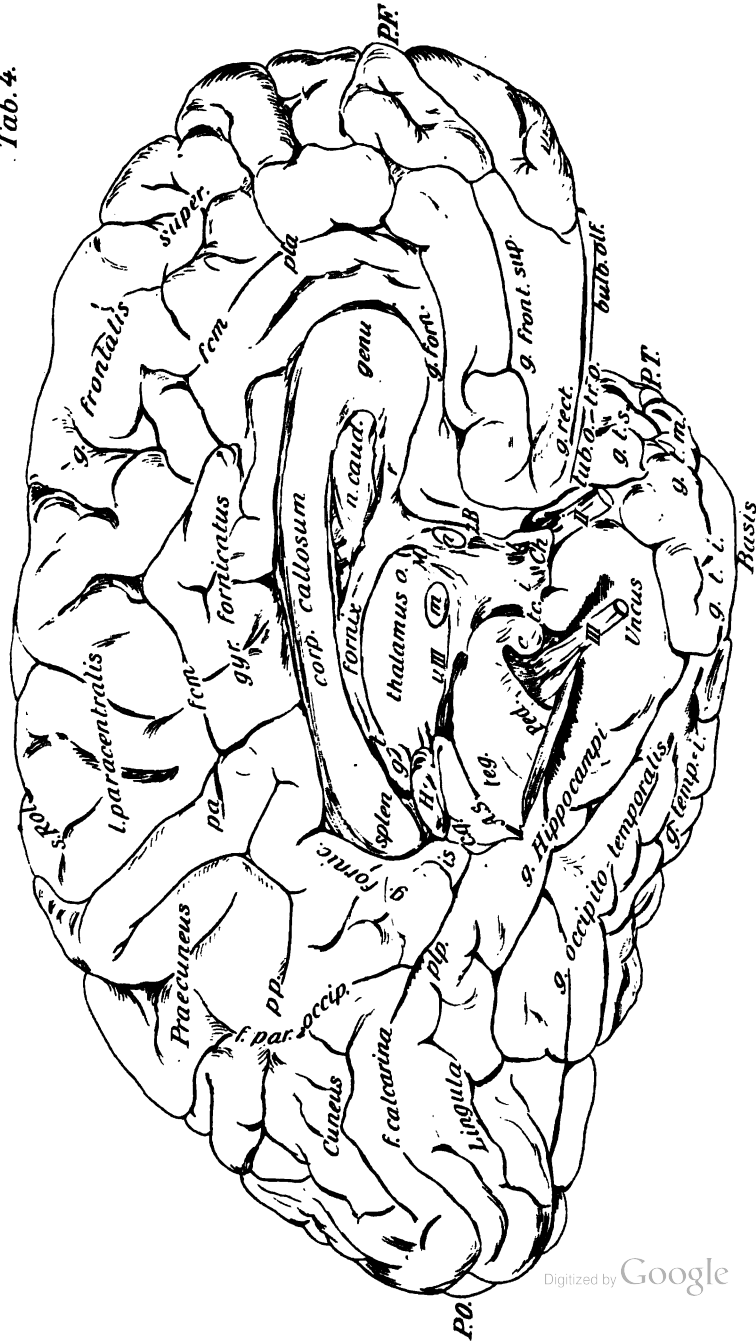
Aeussere Windungsgruppe: gyr. frontal. superior. lob. paracentralis (in ihr das Ende des sulc. Rolando (s. Rol.), Praecuneus (fissura parieto-occipitalis), Cuneus (fossa calcarina), Lingula, gyrus occipito-temporalis.

Innere Windungsgruppe (Randwindungen): gyr. fornicatus (nach oben durch die fissura calloso-marginalis, fcm, abgegrenzt), gyrus Hippocampi, Uncus.

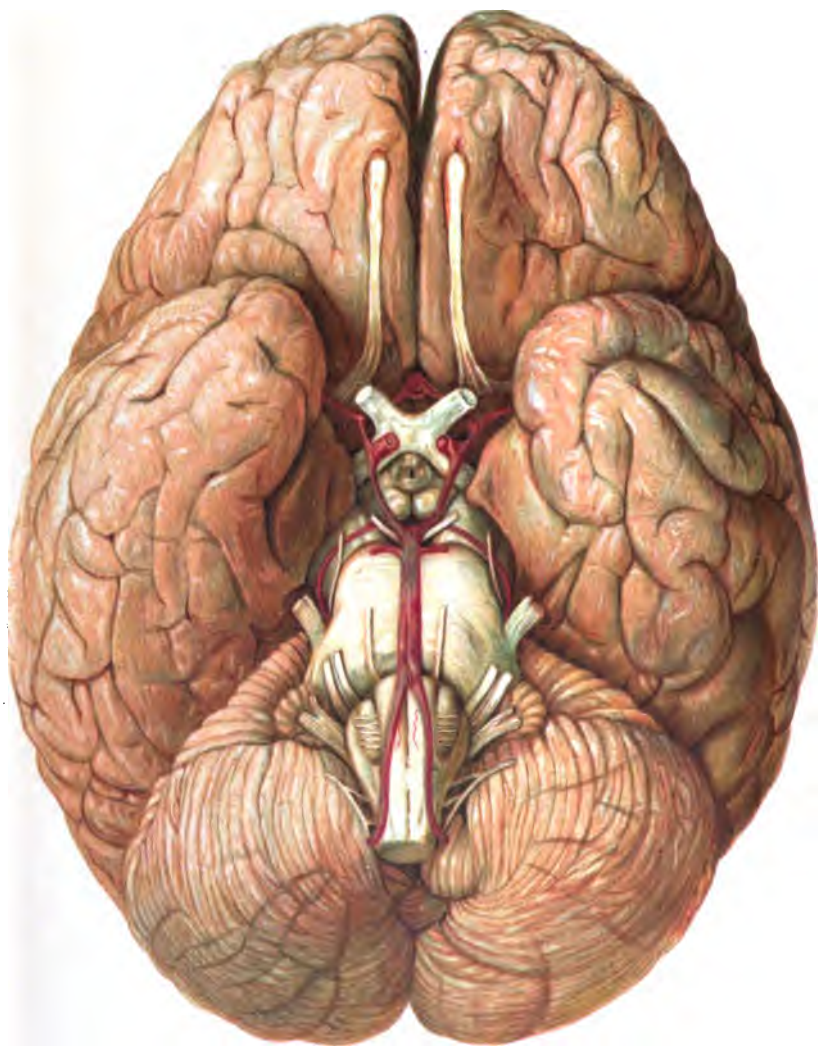
Unter der oberen Randwindung der Balkendurchschnitt (corp. callosum) mit Knie (genu), rostrum (r) und Wulst (splen.) Unter dem Balken der Fornix, darunter die mediane freie Fläche des Sehhügels (thalamus o.), die in den 3. Ventrikel (v. III) hineinragt. Nach Abtragung des septum pellucidum vorne zwischen fornix und corpus callosum wird in der Tiefe des Seitenventrikels der nucleus caudatus (n. caud.) sichtbar.

Abkürzungen: PF, PO, PT = Frontal-, Occipital-, Temporalpol, a = vordere Commissur, A.S = Aquaeductus Sylvii, c = corpus mamillare, Ch = Chiasma. cq = Vierhügel, g = ganglion habenulae, H = Zirbeldrüse, i = Infundibulum, is = isthmus des gyr. fornicatus, l = lamina embryonalis, M = foramen Monroi, m = commissura media, Ped. = Hirnschenkelfuss, pla = plica anterior, pla = plica posterior des gyr. fornicatus, pa, pp = vordere und hintere Uebergangswindung (plica) des g. fornicatus zum praecuneus, t = taenia thalami, tc = tuber cinereum, teg. = Haube. Bulbus olfactorius (bulb. olf.), Tractus olf. (tr. o.), Tuber olfact. (tub. o.), N = Nervus opticus. gts, gtm, gti = gyr. temporal. sup. med., inf.

Tab. 4.









Erklärung zu Tafel 5.

Gehirnbasis.

An der Basis des Frontallappens: gyrus rectus (dem gyrus frontalis sup. zugehörig), gyr. front. med. (sulcus triradiatus, s. tr.), g. frontal. inf.

Am Schläfenlappen: Uncus, gyrus occipito-temporalis (sive fusiformis), g. temporalis inf.

Aus dem Innern beider Hemisphären treten konvergierend heraus die Hirnschenkel (Ped.), die in der Brücke (Pons) verschwinden. Hinter der Brücke die Medulla oblongata (M. obl.) mit Pyramide (Py) und Olive (Ol.), M. s = Medulla spinalis.

Vom *Cerebellum* ist sichtbar: der lobus superior medius (lsm), der lob. inferior anterior (lia), medius (lim), posterior (lip), der Flocculus (fl) und die Pyramis des Unterwurms (Pv.)

Hirnnerven: Olfactorius im sulcus rectus, Bulbus olfact., Tractus olfact., Tuber olfactorium, II = N. opticus, Ch = Chiasma, II' = tractus opticus, N. oculomotorius (III), trochlearis (IV), Trigeminus (V), Abducens (VI), Facialis (VII), Acusticus (VIII), Glossopharyngeus (IX), Vagus (X), Hypoglossus (XII), Accessorius (XI).

Arterien: A. basilaris, a. vertebralis, Carotis interna (Ca.), art. profunda, A. fossae Sylvii (A. f. S.), rcp. = ramus communicans post., c. a. = ramus communicans anterior, art. corporis callosi (c. c.).

Zwischen Chiasma und Hirnschenkel: tuber cinereum (t), dessen Fortsatz, die Hypophyse, abgetrennt ist, corpus candicans sive mammillare (c.).

Erklärung zu Tafel 6.

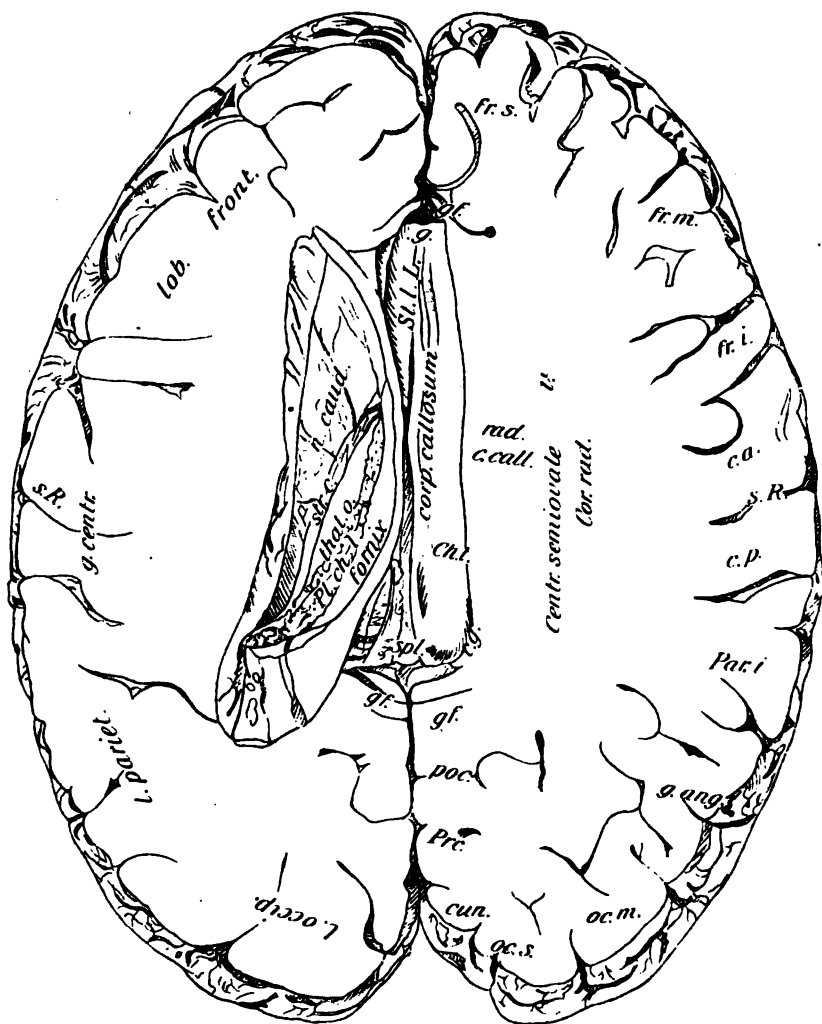
Horizontalschnittflächen der Hemisphären dicht über dem Balken.

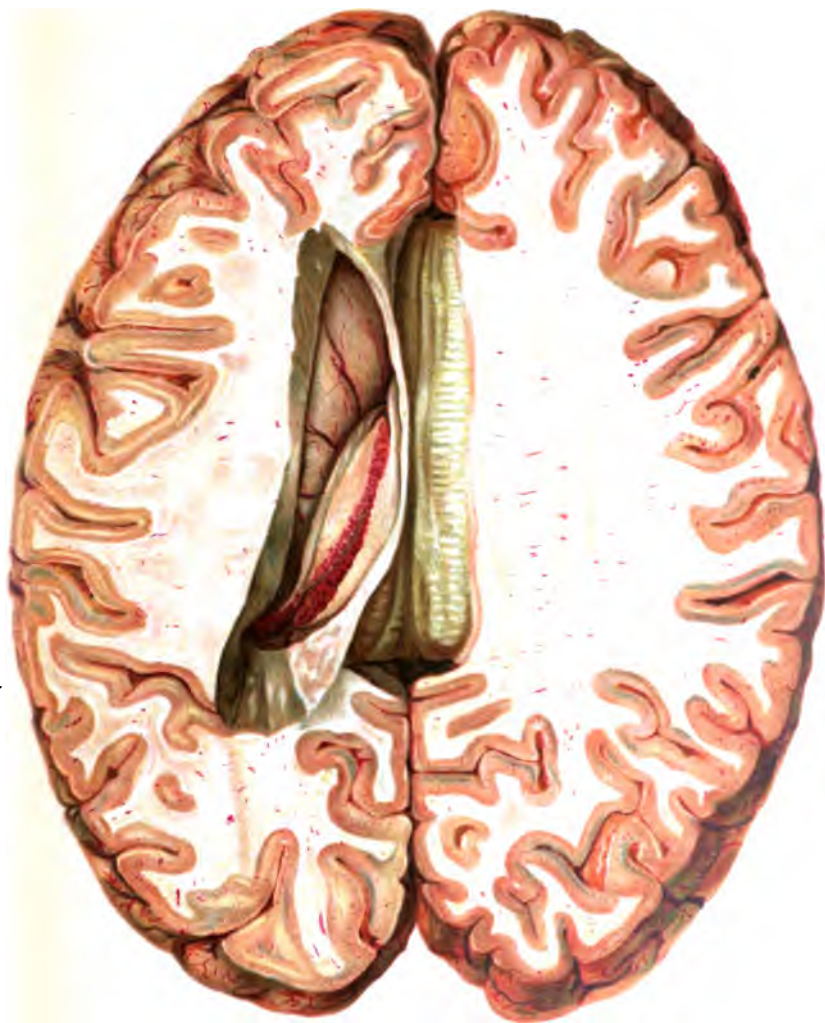
Rechts ist durch einen Horizontalschnitt die Oberfläche des Balken (corp. callosum) freigelegt, vorne dessen Knie (g), hinten seine Wulst (spl, splenium); auf dem Balken die längsverlaufenden Striae longitud. Lancisii (St. l. L.), rudimentäre Rindenwindungen, und die Chordae transversales (Ch. t.).

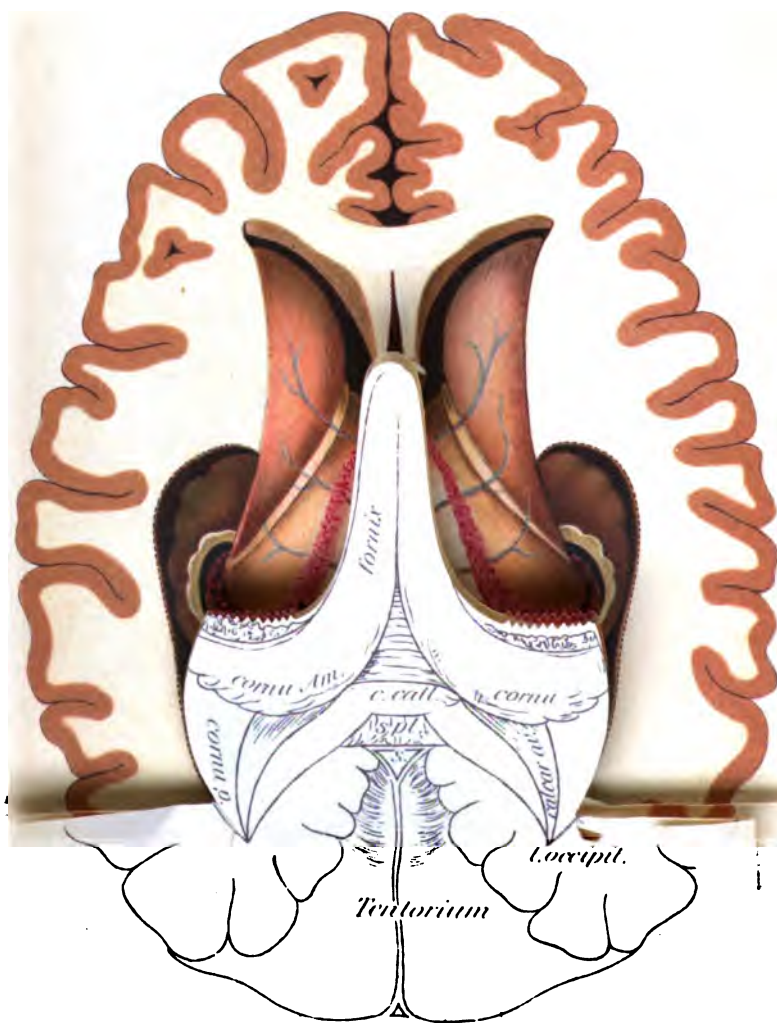
Von Windungen sind durchschnitten: gyr. frontal. sup. (fr. s), g. frontal. med. (fr. m) und inferior (fr. i); die Centralwindungen c. a. und c. p., dazwischen der Sulcus Rolando (s. R.), der lob. Parietal. inf. (Par. i), dessen gyrus angularis (g. ang), der gyrus occipital. medius und superior (oc. m., oc. s.), der cuneus (cun.), Praecuneus (Prc.), der gyrus fornicatus (gf.). poc = fissura parieto-occipitalis.

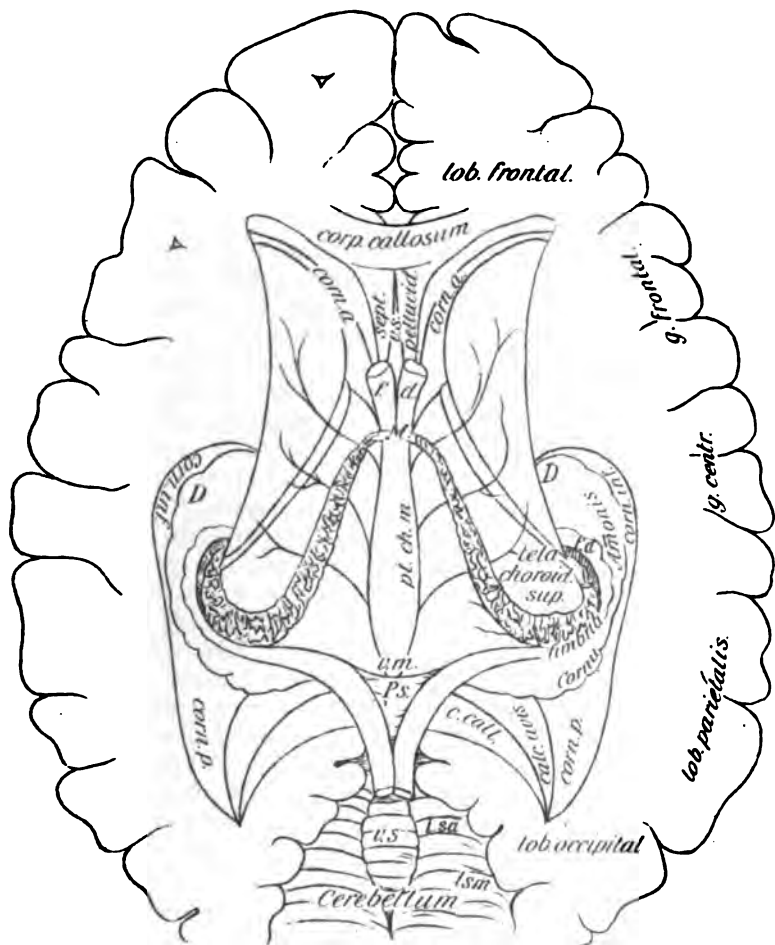
Im weissen Mark der Hemisphäre (Centrum semiovale Vieussenii) die Balkenausstrahlung (rad. c. call.), der Stabkranz (cor. rad.), das cingulum (cg).

Links ist der Seitenventrikel (cella media) frei eröffnet. In demselben ist sichtbar der nucleus caudatus (n. caud.), stria cornea (str. c.), der lateralste Abschnitt des Thalamus opt. (thal. o.), der Plexus choroideus lateralis (pl. ch. l.), der Fornix, der nach hinten zu ins Unterhorn verschwindet, nach vorne zu unter den Balken tritt.









Erklärung zu Tafel 7.

Schema des Ventrikelsystems.

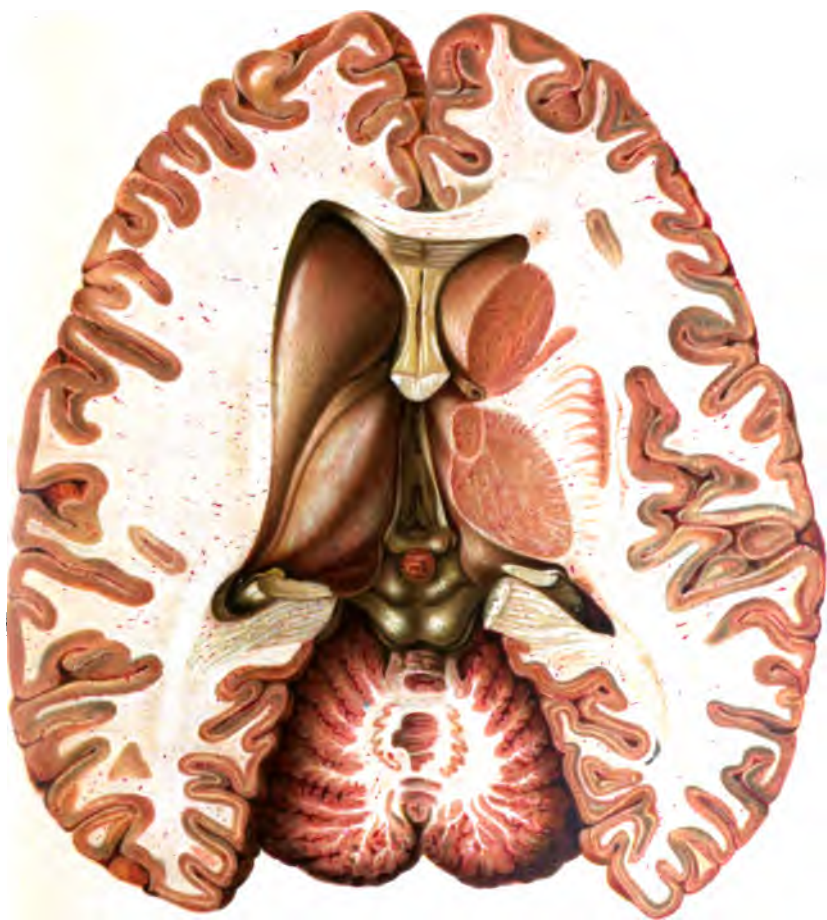
Der Balken (c. call.) ist an seinem vorderen, nach unten umbiegenden Abschnitt (Knie) und an seinem hinteren verdickten Wulste (splenium) durchschnitten und entfernt. Unter ihm kommt das Gewölbe (fornix), aus zwei Schenkeln bestehend, in der Mitte zum Vorschein.

Vorne wird die Lücke zwischen dem genu corp. call. und dem vordersten, ebenfalls nach der Basis umbiegenden Abschnitte des Fornix durch zwei schmale Leistchen (septum pellucidum) ausgefüllt, zwischen denselben der ventriculus septi pellucidi. (v. s.)

Der Seitenventrikel ist durch tiefere Abtragung der Hemisphärensubstanz mehr blossgelegt. Man erkennt sein Vorderhorn (cornu anterior. c. a.) im Stirnlappen, (lobus frontalis), Hinterhorn (c. p.) im Occipitallappen, sein Unterhorn (c. i.) im durchsichtig gedachten Schläfenlappen in der Tiefe der Hemisphäre. Zwischen den divergierenden beiderseitigen Occipitallappen kommt das die Kleinhirnhemisphären und den Wurm deckende Tentorium (ein dura Fortsatz) zum Vorschein.

Die hinteren Fornixschenkel steigen aus dem Unterhorn vom freien Rande eines dort liegenden Wulstes, des cornu Ammonis (c. Am.) als Fimbria auf, f. d. = fascia dentata; schneidet man vorne die Schenkel ab und schlägt den ganzen Fornix zurück (umklappen!), so sieht man seine vorderen Schenkel (crus descendens fornix, f. d.) in die Tiefe steigen. Unter dem Fornix liegt ausgespannt ein Fortsatz der pia, die gefäßhaltige zarte tela choroidea superior mit dem strangförmigen paarigen plexus choroid. med. in der Mitte. Dieser zieht dicht hinter den vorderen Gewölbsschenkeln (foramen Monroi, M) in den Seitenventrikel und hier als plexus ch. lateralis weiter ins Unterhorn desselben.

Abkürzungen: D = Digitationen des cornu Ammonis. Calcar avis, ein Wulst im Hinterhorn, Ps = Psalterium, v s = Oberwurm, lsa, lsm = lobus super ant. und medius des Kleinhirns, v. m. = Vena magna Galeni, s = sinus rectus.







Erklärung zu Tafel 9.

Gehirnhorizontaldurchschnitt durch die Centralganglien. (Links höher, rechts tiefer.)

Links ist (tiefer wie auf T. 8 rechts) durchschnitten lob. frontalis, gyri centrales, lob. temporalis, lob. occipitalis, in der Tiefe der fossa Sylvii (f. S.) liegen die Windungen der insula Reilii (ins.).

Die Marksubstanz zwischen Linsenkern (Put) und nucleus caudatus (nc.) heisst vorderer Schenkel (c. i. a.), die zwischen Linsenkern (gl) und Sehhügel hinterer Schenkel der inneren Kapsel (c. i. p.), beide Schenkel berühren sich am sogenannten Knie der Kapsel (g). der hinterste Abschnitt = caps. retrolenticularis (cirl).

Lateral von der capsula externa liegt das claustrum (cl.), dicht neben den Inselwindungen.

Der Linsenkern zerfällt in ein äusseres Glied (Putamen, Put) und in mehrere innere (globus pallidus gl).

Rechts ist der Linsenkern noch breiter geworden, der Thalamus ist verschwunden, an seiner Stelle liegt die regio subthalamica mit nucleus ruber (n. r.) und corpus subthalamicum (l). Die Kapselschenkel haben sich getrennt, der hintere hat sich in den Hirnschenkelfuss, pedunculus (ped) umgewandelt. Lateral davon sind durchschnitten corpus geniculatum laterale (g. l.) und mediale (g).

Im Mark des Kleinhirns sind sichtbar das corpus dentatum cerebelli (c. d.), der nucleus tegmenti (nt), rechts ist der IV. Ventrikel unter dem Wurm eben eröffnet (hinter a) der Bindearm (br) zieht aus der Vierhügelgegend ins Cerebellum.

Abkürzungen: Windungen s. Tafel 6, Op. fr., Op. c., Op. p. = Operculum frontale, centrale, parietale, gto, gtm, gti = gyrus temporalis sup., med., inf., got = gyr. occipito-tempo-ralis, gH = gyr. Hippocampi, c. A. = cornu Ammonis, gd = gyrus dentatus, ling = lingua. a = centrales Höhlengrau des Aquaeduct. Sylvii, c = cauda des nucl. caud., cA = cornu Ammonis, cc = corp. callosum, ce = capsula externa, c ex capsula extrema, E = Zirbel, em = embolus, f = fornix, fli = fasciculus long. inf., fu = fascicul. uncinatus, l = lateraler Sehhügelkern, lip = lob. inf. post., lsa, lsm, lsp = lob. super. ant. med. poster., m = medialer Kern, lm = lamina medullaris, ng. = nucleus globosus, o = Sehstrahlung, ga = vord. Vierhügel, s = sept. pellucidum, Sn = Substantia nigra, st = stria cornea, t = taenia thalami, tp = tapetum, v = fascic. Vic d'Acyr, vs = Oberwurm, w = Wernicke's Feld.

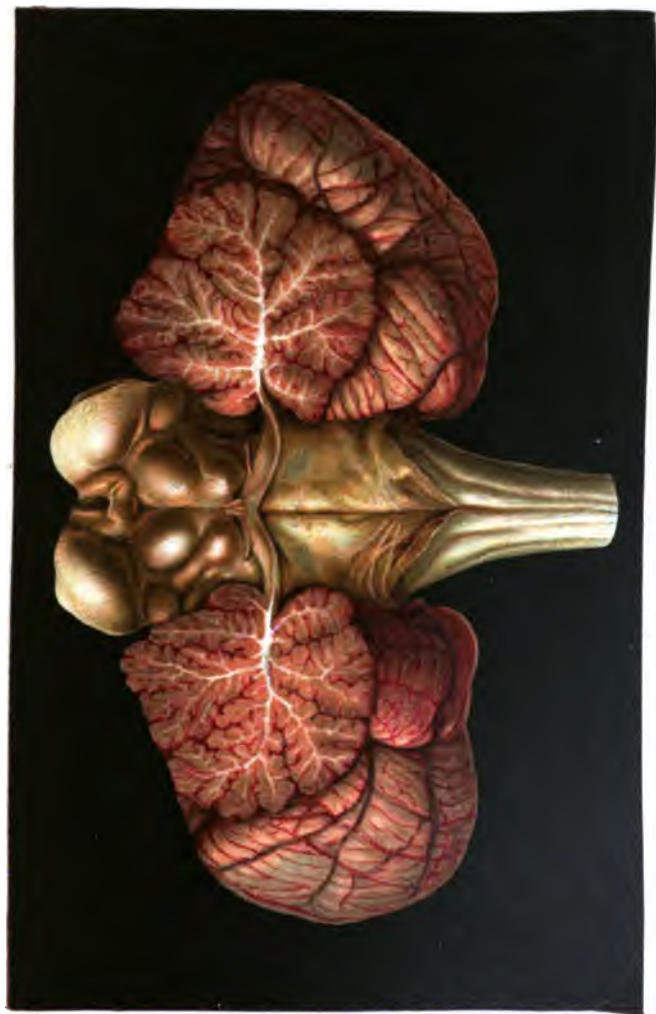
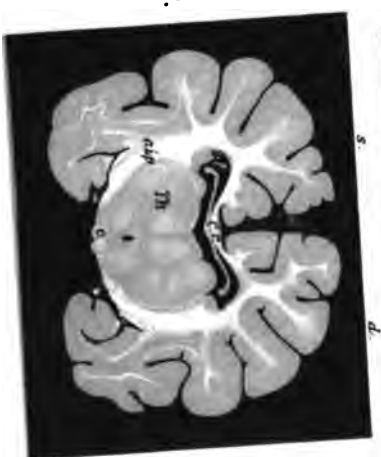


Fig. 1.



Fig. 2.



Tab. II.



Fig. 3.



Fig. 4.

Erklärung zu Tafel 11.

4 Frontalschnitte durch ein Hundegehirn.

(Photographien.)

Man erkennt ohne weiteres die centrale weisse Marksubstanz und die in Windungen angeordnete graue Rinde der Grosshirnhemisphären. Das Marklager ist verhältnismässig viel kleiner wie das des Menschen, die Windungen weniger zahlreich.

Fig. 1. *Schnitt durch die Stirnlappen*; er trifft den Kopf des nucleus caudatus (n. c.), der in den Seitenventrikel hineinragt. Der Balken (c. c.) und darunter das septum pellucidum sind leicht zu erkennen, ebenso der Durchschnitt des vorderen Schenkels der inneren Kapsel (c. i. a.). N. opticus (II) an der Basis, lateral davon der lobus olfactorius (beim Menschen verkümmert).

Fig. 2. *Schnitt durch den Thalamus opticus* (Th.) und den Schwanzteil des nucleus caudatus. Unter dem Balken (c. c.) der fornix (fimbria). Lateral vom Thalamus die Capsula interna (hinterer Schenkel, cip), die zum Pedunculus herabtritt. (Tract. opt., corpora candicantia (c), Unterhorn im Schläfenlappen.)

Fig. 3. *Schnitt durch die Hirnschenkell*. Der Hirnschenkelfuss (Ped.) ist frei aus den Hemisphären herausgetreten, über demselben getrennt durch die Subst. nigra das Haubengebiet (L). Lateral davon endet der tract. opt. im corp. geniculat. laterale (g. l.) und Pulvinar thalami (Pulv). Der III. Ventrikel zieht unter der commissur. post. (cp) als Aquaeductus Sylvii weiter.

Fig. 4. *Schnitt durch die Occipitallappen, Kleinhirn und Medulla oblongata*. In den Hinterhauptlappen das Hinterhorn (c. p.), unter demselben in der Mitte der Wurm (v) des Kleinhirns (Cb), lateral davon Teile der Hemisphären. Auf dem Medulla-Durchschnitt: Bindearme (b), Rautengrube (IV. Ventrikel), Haubengebiet, Pyramiden (Py). Brückenfasern.

Erklärung zu Tafel 12.

Frontalschnitte durch den Hirnstamm vom Menschen. Photographien.

Fig. 1. *Schnitt durch den III. Ventrikel* (v. m).

Balken (c. c.), Fornix (f), Seitenventrikel (vl) erkennt man sofort, ebenso den nucleus caudatus (c st) und darunter (Th) Thalamus opticus (tuberculum anterius). Lateral davon (ci) die Capsula interna (hinterer Schenkel). Nach aussen und unten die inneren Linsenkernglieder (globus pallidus gl. p) und ein kleiner Teil des äusseren (Putamen Put.). Tractus opticus (tr. o), corpora candicantia (c. m), unterste Windung des Schläfenlappens (uncus des gyrus Hippocampi), nucleus amygdalae (n. a.), Unterhorn, gyr. fornicatus (gf).

Fig. 2. *Schnitt hinter I) durch die corp. candicantia.*

Balken (c. c.), Fornix (f), Thalamus (Th), nucl. caudatus (c. st.), capsula int. (ci), teilweise schon als Pedunculus (Pd) heraustretend, Seitenventrikel, III. Ventrikel, gyrus Hippocampi (g. H), Tractus opticus (tr. o.), Substantia nigra (Sn), Luys'scher Körper (csth).

Auf die corp. candicant. (c. m) zieht ein Strang aus den Thalami (v, fascicul. Vic d'Acyr), lateral enden in den corp. c. die absteigenden Schenkel des fornix (f), gyrus fornicatus (gf).

Fig. 3. *Schnitt durch das hintere Ende des III. Ventrikels*, kurz vor dem Uebergang in den Aqueductus Sylvii. Die unter den Sehhügeln (Th) liegende regio subthalamica berührt sich mit der der anderen Seite, in derselben der rote Kern (nucleus ruber nr), laterales Mark (Ls) des Kernes. darunter die Substantia nigra (Sn). Taenia thalami (t), fasciculus retroflexus (fr).

Der Hirnschenkelfuss (Pd) ist frei, lateral davon das corp. geniculatum laterale (gl) mit dem Anfang des tractus opticus (tr. o.).

Fig.1.



Fig. 2.

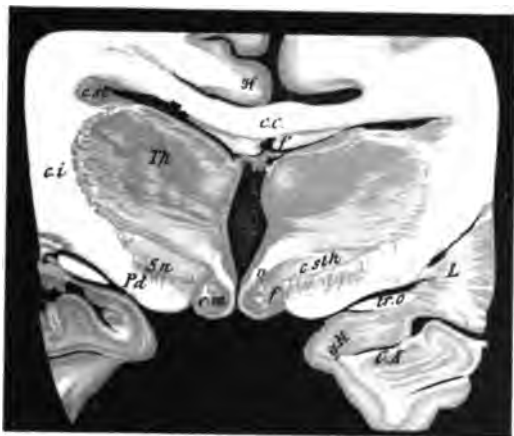
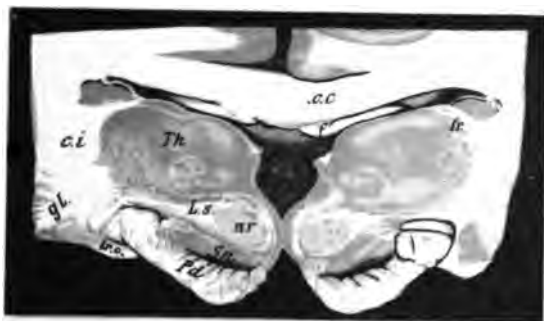


Fig.3.



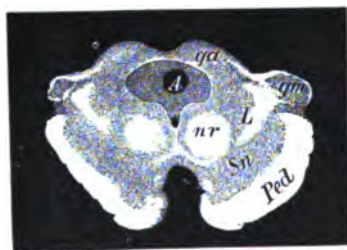


Fig. 1.

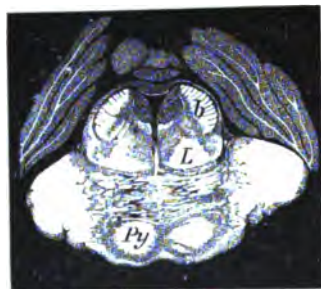


Fig. 2.



Fig. 3.



Fig. 4.



Fig. 5.



Fig. 6.



Fig. 7.



Fig. 8.



Fig. 9.



Fig. 10.

Erklärung zu Tafel 13.

Frontalschnitte durch Hirnstamm, Parallelquerschnitte durch Medulla oblong. und Rückenmark.

(Photographieen.)

1. *Schnitt durch vordere Vierhügel.*

Unter den Vierhügel (q. a.) der Aqueduct. Sylvii (A), lateral von ihnen das corp. geniculat. mediale (g. m.), unter ihnen die Hirnschenkelhaube (roter Kern [n. r.]) Schleife (L.), darunter (Subst. nigra) der Hirnschenkelfuss (Ped). Unter dem Aqueduct liegt der Oculomotoriuskern.

2. *Schnitt durch die Mitte der Brücke.*

Die Bestandteile des Pedunculus enden teils in der Brücke. teils ziehen sie als Pyramidenbahn (Py), durch die queren Brückenfasern verdeckt, weiter. Die Bindearme (B) ziehen aus der Hirnschenkelhaube als seitliche Wand des IV. Ventrikels (durch Erweiterung des Aq. Sylvii entstanden) ins Cerebellum. Das Dach des IV. Ventr. bildet der Wurm des Kleinhirns (lingula), lateral davon die Windungen der Kleinhirnhemisphären.

3. *Schnitt durch den IV. Ventrikel hinter der Brücke.*

Grenzen des Ventrikels s. 2, die Bindearme sind in die Marksubstanz des Kleinhirns eingetreten. Die Kleinhirnhemisphären (Cb.) sind auf ihrem grössten Durchschnitt getroffen (Mark-, Rindensubstanz). Die Pyramiden (Py.) treten frei hervor, dorsal davon die Haubenbestandteile (Schleife, Facialis-kern, Acusticus).

4. *Schnitt dicht hinter 3.*

Die Processus cerebelli ad medullam oblongatam (corpora restiformia), die auf dem vorigen Schnitt Kleinhirn und Medulla verbunden, sind hier aus der Marksubstanz frei herausgetreten. im Hemisphärenmark das corp. dentat. cerebelli (C. d.), Neben den Pyramiden (Py.) die Oliven. Uvula (U.) (des Wurms V.). nodulus (n) (Kleinhirnlappen).

5. *Schnitt durch das hintere Ende der Rautengrube.*

(Calamus scriptorius.) Die corp. restiform. nähern sich einander. Cerebellum teilweise abgeschnitten.

6. *Schnitt durch die in den corpora restiformia aufgetretenen Hinterstrangkern* (f. p.) Pyramiden (Py.), Seitenstranganlage (fl).

7. *Schnitt in der Höhe der Pyramidenkreuzung*, jede Pyramide tritt in den Seitenstrang der anderen Seite grösstenteils ein.

8., 9., 10. *Halsmark-, Brustmark-, Lendenmarkquerschnitt.*

Hörnige, centrale, graue Substanz (Vorderhorn, Hinterhorn). Vorder-, Seiten-, Hinterstrang (f. a., f. l., f. p.) bilden die weisse Substanz.

Erklärung zu Tafel 14.

Rückenmarksquerschnitte in situ. (Photogr.)

Die ursprünglich weisse Marksubstanz ist hier schwarz gefärbt (Markscheidenfärbung), s. Text, Abschnitt VI.

Fig. 1. *Halsmark eines Kindes mit seinen Wurzeln in dem Wirbelkanal.* (6. Halswirbel und Umgebung.) (2 fch. Vergrößerung.)

In der knöchernen Kapsel liegt innerhalb der drei Häute das Rückenmark. Aus der vorderen Hälfte der centralen grauen Substanz (Vorderhorn) entspringen die vorderen Wurzeln (r. a.) (motorisch), aus dem Hinterhorn treten die hinteren Wurzeln (r. p.) (sensibel) aus. Beide Wurzeln ziehen sich vereinigend durch das foramen intervertebrale (f. i.) aus dem Wirbelkanal heraus in die Weichteile, als peripherischer Nerv (N. p.), die hintere bildet im Foramen vorher noch das ganglion intervertebrale (spinale) (g. i.), Wirbelkörper (v.), process. spinosus (pr. sp.), Wirbelbogen (a. v.), dura mater (d).

Fig. 2. *Lendenmark vom Neugeborenen innerhalb seiner Häute.* (10 fch. Vergrößerung.)

Die äussere Hülse ist die dura (dm), die im Epiduralraum vom Breschet'schen Venenplexus (Pl. v.) umgeben ist, unter der dura der Subduralraum; die mittlere ist die Arachnoidea (ar.), beide liegen nur lose auf; die innerste, pia (pm.) mit den Blutgefässen umgibt das Mark dicht. Im subarachnoideal- und subdural-Raum ist liquor cerebrospinalis. Die vorderen (ra) und hinteren (rp) Wurzeln treten im Lendenmark erst tiefer aus dem Wirbelkanal als sie aus dem Mark entspringen, sammeln sich also, dasselbe umgebend an, (auf tieferen Querschnitten als cauda equina bezeichnet). Am Rückenmark: der tiefe sulcus longitudinalis anter. (Sa.), der seichte s. l. post., der Vorderstrang (fa.), Seitenstrang (fl.), Hinterstrang (fp.), in der Mitte der Centralkanal (c. c.) (Fortsetzung des Ventrikelsystems), vordere und hintere Commissur zwischen Vorderhorn (Ca.) und Hinterhorn (Cp.) der grauen (centralen) Substanz.

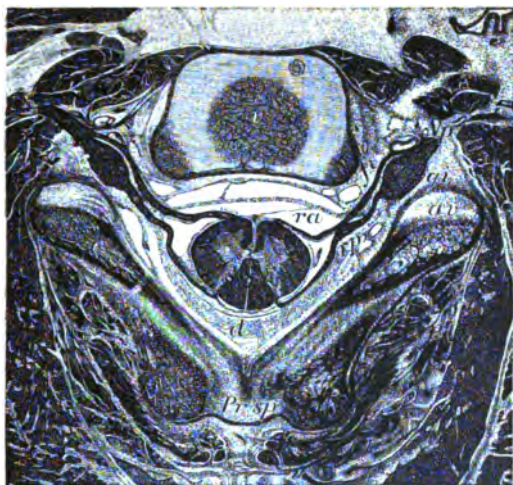


Fig. 1.

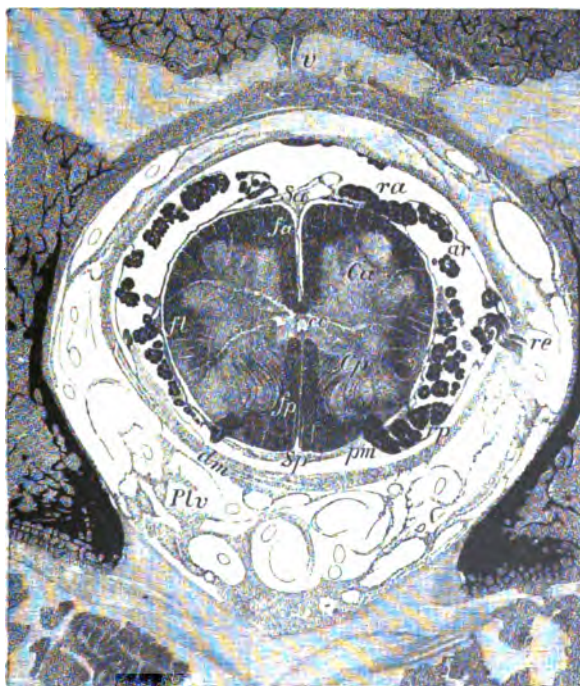


Fig. 2.

II.

Entwicklung und Bau
des
Nervensystems.

(Hiezu Abschnitt II des Abrisses.)











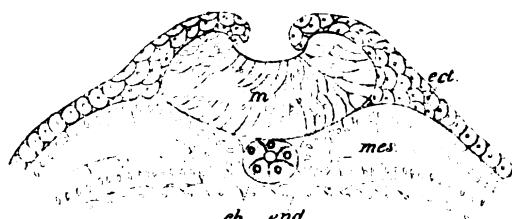


Fig. 1. ch. end.



Fig. 2.

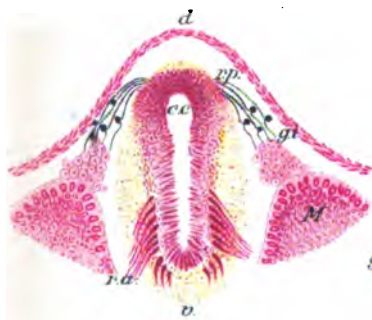


Fig. 3.

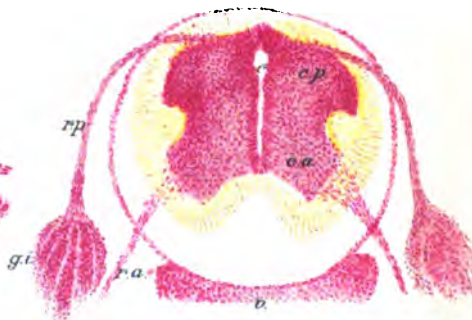


Fig. 4.

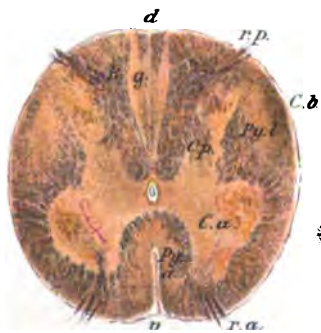


Fig. 5.

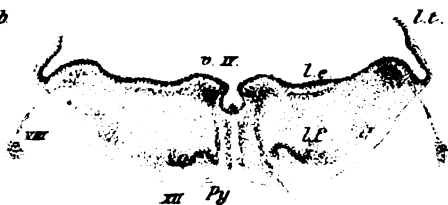


Fig. 6.

Erklärung zu Tafel 15.

Embryonale Organanlage.

Fig. 1. *Durchschnitt durch die Medullarrinne.*

Die Medullarrinne (gelb, m) ist aus dem Ektoderm entstanden, laterodorsal davon legt sich die Ganglienleiste an, aus deren Zellen sich d. Intervertebralganglien entwickeln.

Mesoderm (blau), Chorda dorsalis (braun), Entoderm und Ektoderm (rot).

Fig. 2. *Schnitt durch den Keimhof eines dreitägig bebrüteten Hühnchens.*

Das Medullarrohr ist bereits geschlossen (m), in der Mitte der Centralkanal, lateral davon die Urwirbelplatten. Chorda dorsalis (ch), seitlich derselben die Gefässanlage (v), Urnierengänge etc.

Fig. 3. *Durchschnitt durchs Medullarrohr. (1. Mon.)*

Die geschichteten Epithelzellen der Wand differenzieren sich in Spongioblasten (Gerüstsubstanz) und Neuroblasten (nervöse Substanz). Ventral (v) wachsen aus den Neuroblasten (Vorderhornanlage) die motorischen vorderen Wurzeln (ra.) heraus, dorsal wachsen aus den Zellen der Spinalganglien (g. i.) die sensiblen hinteren Wurzeln (r. p.) in den dorsalen Rückenmarksabschnitt hinein.

Fig. 4. *Rückenmarksdurchschnitt vom 2. Monat.*

Es erfolgt die Differenzierung in die centrale graue stärker kernhaltige und periphere später weisse Substanz, die Vorder- (ca) und Hinterhörner (cp) bilden sich aus, die Wurzeln wie bei 3; Centralkanal (c).

Fig. 5. *Rückenmarksdurchschnitt vom 8. Monat.*

In der weissen Substanz erfolgt successive und systemmässig um die Nervenfasern die Markscheidenanlage. Anatomisch und funktionell zusammengehörige Bahnen bilden sich hiebei gleichzeitig aus. Die Pyramidenbahn (Py. l. u. a.) und gewisse Abschnitte der Hinterstränge (g) werden zuletzt markhaltig. Das Nähere ergibt die Figur, auf der die bereits mit Markscheiden umgebenen Fasern durch Färbung geschwärzt sind, die noch nicht markhaltigen Bezirke sind also ungefärbt, bräunlich.

Fig. 6. *Medulla oblong. eines 1½ monatl. Embryos.*

Lamina fundamentalis (lf), lamina ependymica (lt), lamina tegmenti (lt), VIII, XII = Acusticus, hypoglossus Anlage, Py = Pyramide, v. IV = 4. Ventrikel.

Erklärung zu Tafel 16.

Embryonale Gehirnentwicklung.

Fig. 1. *Gehirn-Rückenmark vom 3. Monat.*

Das Vorderhirn (I) ist bereits in die Hemisphären zerfallen und bedeckt das Zwischen- und Mittelhirn (III) (Sehhügel- und Vierhügelanlage). Dahinter das Hinterhirn (Kleinhirnanlage) (IV) und Nachhirn (Medulla-Anlage) (V). Am Rückenmark die beiden Anschwellungen (intumescencia cervicalis und lumbalis, J. C. und J. L.).

Fig. 2. *Gehirnbasis (4. Monat).*

Durch die Sylvii'sche Grube (F. S.) ist der Stirn- (L. f.) und Schläfenlappen (Lt.) bereits getrennt. Chiasma (II), Hirnschenkel (Pe.), Brücke (P.) sind erkennbar. Kleinhirn (C. b.), Pyramiden (Py.), Oliven (o.).

Fig. 3. *Mediane Fläche des Gehirnes. (4. Monat.)*

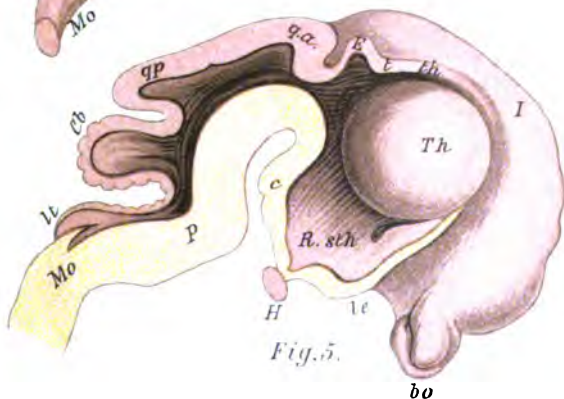
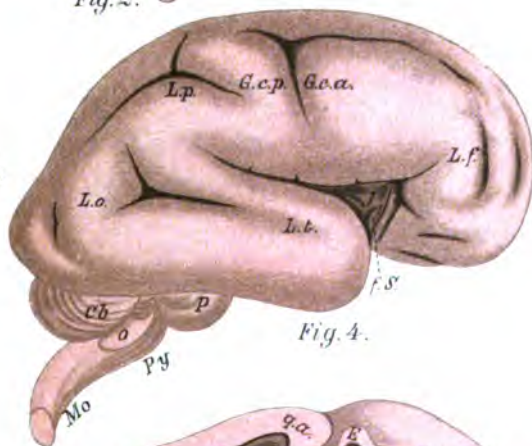
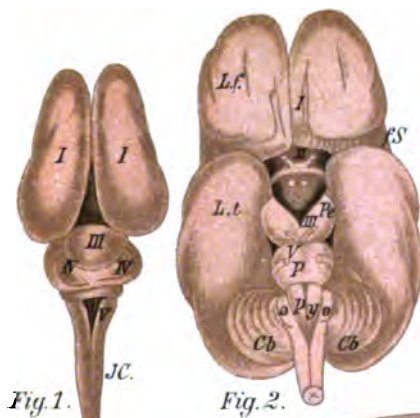
Balken (c. c.) und Fornix (f) sind deutlich zu erkennen, vorne zwischen beiden das septum pellucidum (s. p.). Der absteigende Schenkel des Fornix biegt nach hinten um und endet im corpus candicans.

Fig. 4. *Aussenfläche der Grosshirnhemisphäre (6. Monat).*

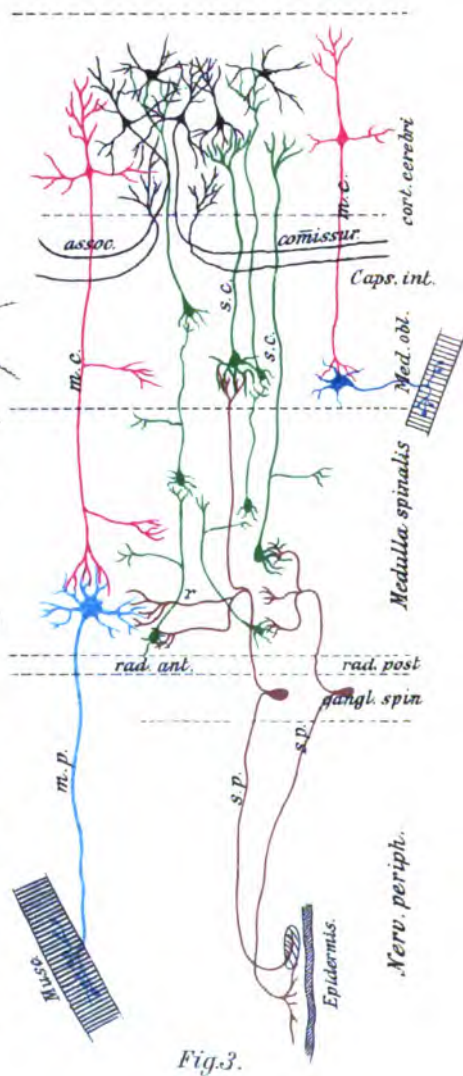
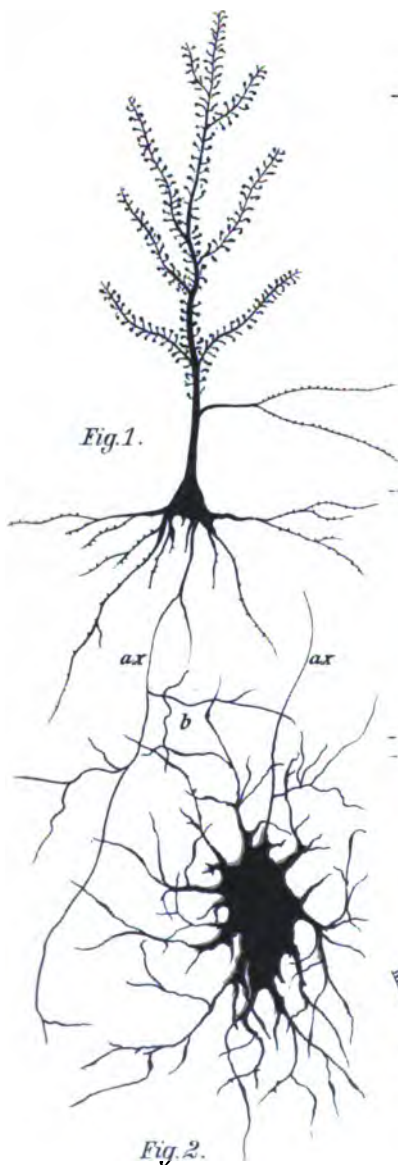
An der Oberfläche beginnt die Furchenbildung. Von oben her der sulcus centralis von Rolando, von unten her die Fossa Sylvii (f. S.), in deren Tiefe die Inselanlage (I.), Cb = Kleinhirn, P = Brücke, Py = Pyramide, o = Olive, Mo = Medulla oblong.

Fig. 5. *Medianschnitt durch die Gehirnanlage eines Embryos von $2\frac{1}{2}$ Monaten.*

Dach des primären Ventrikelhohlraums: lamina tementi (lt), Cerebellum (Cb), Vierhügelanlage (qp, qa), Epiphyse (E), taenia thalami (t th), Pallium des Hemisphärenbläschens (I). *Boden*: Bulbus medulla (Mo), Brücke (Py), corpus mammillare (c), Hypophyse (H), davor lamina embryonalis. Thalamus opt. (Th), for. Monroi, regio subthalamica, Bulb. olfact.







Erklärung zu Tafel 17.

Aufbau der Neuren.

Jedes Neuron besteht aus einer Nervenzelle und deren Fortsatz, der Nervenfasern; die Zelle sowohl wie die Faser verästeln sich vielfach. Man unterscheidet Neuren mit langem und solche mit nur kurzem Nervenfortsatz (Deiters'scher und Golgi'scher Typus).

Fig. 1. Eine Pyramidenzelle aus der Grosshirnrinde mit ihren baumförmigen Verästelungen (Dendriten, Protoplasma-Fortsätze), jeder Fortsatz hat wieder massenhafte, knospenförmige Seitenzweige, mit ax ist die Nervenfasern der Zelle (Axencylinderfortsatz) bezeichnet. Ihre Endverästelung liegt weit von der Hirnrinde entfernt in anderen Gehirn- oder Rückenmarksteilen und findet um die Dendriten einer dort gelegenen Ganglienzelle (Fig. 2) statt. Dieses Neuron verläuft und endet also ganz in dem Centralorgan und heisst deshalb centrales Neuron.

Fig. 2. stellt eine Ganglienzelle mit ihren Dendriten dar aus dem Vorderhorn vom Rückenmark; zwischen ihren Verästelungen liegt die Endaufsplitterung der Nervenfasern des centralen Neurons. Ihre Nervenfasern (ax, Axencylinderfortsatz) tritt nach kurzem Verlauf aus dem Centralorgan heraus und läuft peripheriewärts zu den Weichteilen; das ganze Neuron heisst deshalb peripherisches Neuron.

Fig. 3 zeigt den schematischen Aufbau von Nervenbahnen aus solchen Neuren, speziell die motorische (corticomusculäre Bahn) ist hiemit geschildert. Das centrale motorische Neuron (rot, mo) splittert sich um die Zelle des peripherischen Neurons (blau, mp) auf. Aehnlich ist auch die sensible Bahn aus drei und mehr Neuren aufgebaut. Das peripherische sensible Neuron (braun) endet mit seiner Faseraufsplitterung um die Zelle des centralen sensiblen Neurons (grün). Die Faseraufsplitterung findet in den centrifugal leitenden motorischen Neuren im umgekehrten Sinne statt, wie bei den centripetal leitenden sensiblen. Diese farbig gezeichneten Bahnen heissen Projectionsbahnen. In der Rinde stellen weitere Neuren (schwarz), die mannigfachsten Verbindungen hier, man nennt diese die Associationsbahnen und Commissurenbahnen. (Näheres im Text, Abschn. III).

Erklärung zu Tafel 18.

Glia- und Ganglienzellen.

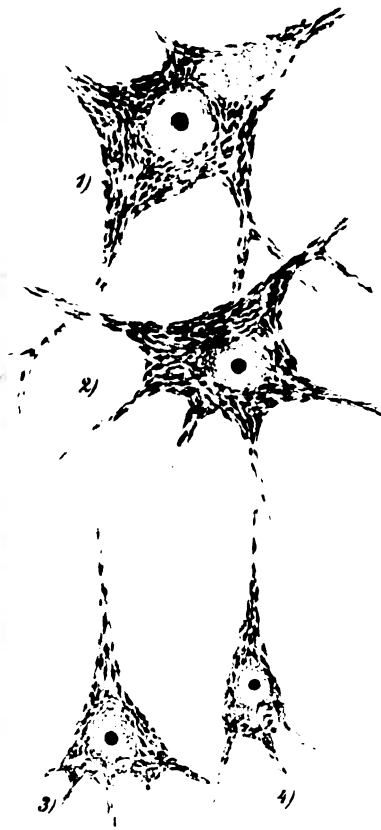
Fig. a—d. Gliazellen aus der weissen Substanz (a), grauen Substanz des Gehirns (b), c und d aus der Rinde des Kleinhirns. Infolge der vielen Verästelungen werden diese Zellen auch Spinnenzellen (Astrocyten) genannt. Silberimprägnation.

Fig. e und f. Metallimprägnationen von Ganglienzellen, e aus dem Thalamus opticus, f aus der Kleinhirnrinde (Purkinje'sche Zelle), mit zahlreichster Verästelung.

Fig. g. Neuroblasten (Keimzellen) aus dem fötalen Vorderhorn mit beginnender Nervenfaseranlage.

Fig. 1 u. 2 motorische Ganglienzellen aus dem Vorderhorn des Rückenmarks (Methylenblaufärbung) mit ihrer eigentümlichen Körnung, Zellkern und Kernkörperchen. Teilweise besteht starke Pigmenteinlagerung.

Fig. 3 u. 4. Pyramidenzelle der Grosshirnrinde (Methylenblaufärbung).



g)



Erklärung zu Tafel 20.

Eine Gross- und Kleinhirnwindung.

Fig. 1. *Grosshirnwindung* (aus der Mitte der vorderen Centralwindung) (Markscheiden-Carminfärbung).

Aus dem blauschwarzgefärbten Mark der Windung fahren büschelförmig die Markstrahlen (r) auseinander und enden in die Rinde. Von aussen nach innen unterscheiden wir die äusserste subpiale Schicht (a), die zonale Schicht (2), dann folgt die Schicht der Pyramidenzellen, die auch radienartig angeordnet sind, in dieser der Baillarger'sche Streif, dann die Projektionsausstrahlung (r), in dieser die äussere und innere Associationsschicht (Meynert'sche Bogenfasern, M), der dichte Markfilz (F.).

Fig. 2. *Kleinhirnwindung* (Silberimprägnation).

Man erkennt die schmale Marksubstanz (schwarz), aus dieser treten einzelne Fäserchen durch die folgende Körnerschicht (gelbbraun) hindurch zur eigentlichen schmalen Rindenschicht (gelb). Am Fuss der Rindenschicht stehen in einer Reihe die Purkinje'schen Zellen mit der gewaltigen Verästelung (s. T. 18), ausserdem sind eingezeichnet einige moosförmige Fasern der Rinde (r) und einzelne Körnerzellen (g).



Fig. 1.

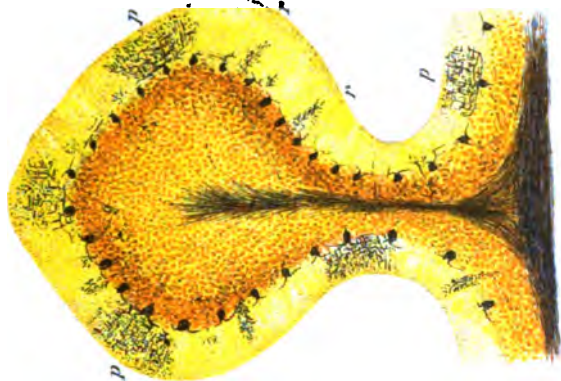


Fig. 2.

Lith. Aust. F. Reuchhold, München.

Erklärung zu Tafel 21.

Hirnwindungen.

Fig. 1 und 2 zeigen schematisch die Windungen und Furchen der Rinde an der äusseren und medianen Fläche der Grosshirnhemisphären.

Man erkennt im Stirnlappen drei gyri (g. sup. med. inf.); dahinter getrennt durch den sulcus centralis die beiden Centralwindungen (g. centr. ant. und post.), median in den lob. paracentralis übergehend, im lob. parietalis die obere und untere Windungsgruppe, die untere in den g. supramarginalis und angularis (pli courbe) zerfallend, die oberen median im praecuneus sich fortsetzend; im Occipitallappen werden drei gyri sup., med., inf.) unterschieden, auf der medianen Fläche gehören dazu cuneus und lingula, durch die fissura calcarina geschieden. Am Temporallappen sind drei Windungen (gyr. temp. sup., med., inf.), an der medianen Fläche grenzt der gyr. occipitotemporalis an die untere Randwindung, den gyr. Hippocampi (vorne uncus). Die obere Randwindung bildet der gyrus fornicatus.

Fig. 3. Die Lage der psychomotorischen und psychosensorischen Rindencentren in der Schädelhöhle.

In der Grosshirnrinde sind die Centralstellen für die Motilität und Sensibilität der Körperperipherie. Sicher bekannt als solche sind die Centralwindungen und l. paracentralis, der Fuss der drei Stirnwindungen, und die obere Schläfenwindung, ferner die Hinterhauptslappenrinde (besonders der Medianfläche). Die Verteilung und Abgrenzung ergibt sich aus der Figur. BC motor. Centrum für untere, AC für obere Extremitäten, VII C für Facialis, XII C für Hypoglossus Muskulatur. M Sp C motorisches, S Sp O sensorisches Sprachcentrum, S C Sehcentrum (bes. mediane Fläche, cuneus), S s sensible Sphäre (trigeminus, Extremitäten). Vor BC ist das Centrum der Rumpfbewegungen, vor AC das der Kopf- und Augenbewegungen (?) im Fuss der oberen resp. mittleren Stirnwindung. Die Reihenfolge in BC und AC ist von oben vorn nach unten hinten zu: Hüfte, Knie, Fuss (für BC), Schulter, Ellbogen, Hand (für AC). Weiteres s. Abschnitt IV. Das obere Ende des sulcus centralis findet man 5 cm hinter der Coronarnaht. Eine Sagittale durch Nasenwurzel und Protub. externa trifft etwas unter den hinteren Schenkel der fossa Sylvii. Zu dieser Linie bildet der sulcus centralis einen Winkel von ca. 67°. Teilt man die so erhaltene „Rolando'sche Linie“ in drei Teile, so erhält man die ungefähre Lage der motorischen Centren (Bein, Arm, Facialis).

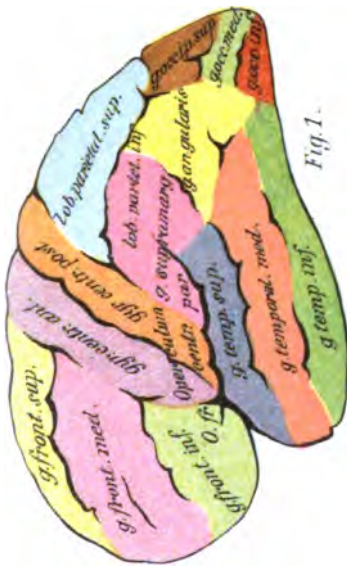


Fig. 1.

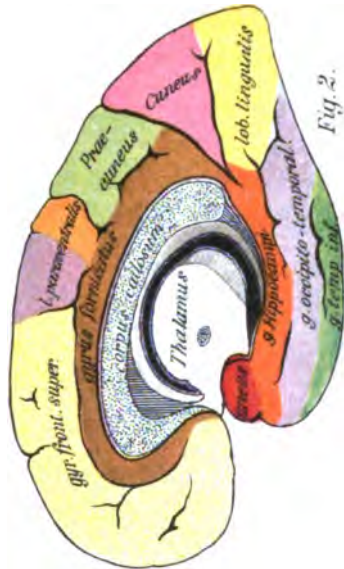


Fig. 2.

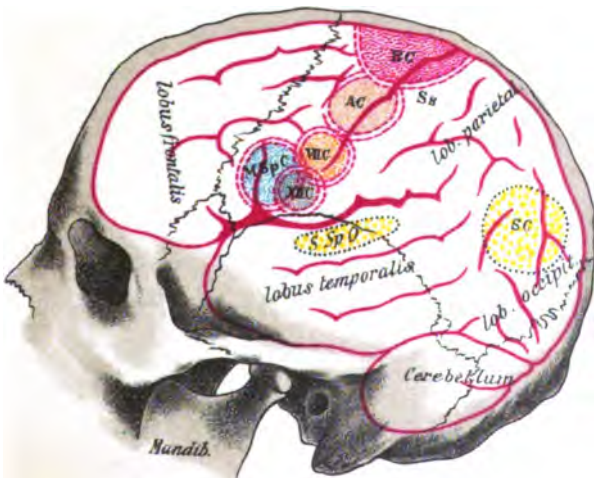


Fig.3.

Erklärung zu Tafel 22.

Fig. 1 zeigt die Lage der motorischen und sensiblen Kerne, aus denen die Gehirnnerven entspringen, resp. in welchen sie enden. Dieselben sind in den von obenher betrachteten Hirnstamm und Medulla oblongata eingezeichnet.

In den blauen Kernen entspringen die motorischen, in den grünen enden die sensiblen Gehirnnerven. Die Zellen der grünen Kerne bilden den Anfang des sensibeln centralen Neurons (vergl. Tafel 17). Die römischen Ziffern geben die Gehirnnerven. (V n, nasale absteigende [wahrscheinlich motorisch], V c caudale sensible absteigende Trigem. wurzel, V m motorischer, V s sensibler Trigem. Kern, VIII c N. cochlearis acustici, VIII v N vestibularis acustici).

Fig. 2 (a—f) zeigt verschiedene isolierte Nervenfasern, die in ihrer Gesamtheit die weisse Markmasse des Gehirns, die Rückenmarkstränge und die peripherischen Nerven zusammensetzen, aber auch in der grauen Substanz nicht fehlen. Jede Nervenfasern enthält als Hauptbestandteil den Axencylinder (Zellfortsatz), er ist umgeben von einer verschieden dicken Markhülle, der weissen Markscheide, die in Segmenten angeordnet ist. Innerhalb der periph. Nerven ist um diese noch die dünne Schwann'sche Scheide gelegen.

a) Markhaltige Nervenfasern längsverlaufend, die Marksubstanz schwarz gefärbt und den Axencylinder verdeckend, derselbe ist besser auf den Querschnitten (b) zu erkennen; c) Ranvier'scher intersegmentärer Schnürring; d) f) Querschnitts- und Längsschnittsbilder nach Nigrosinfärbungen; e) frisch isolierte Fasern, aufquellend, in Salzlösung.

Der Axencylinder ist des weiteren noch aus zahlreichen einzelnen Fibrillen zusammengesetzt.

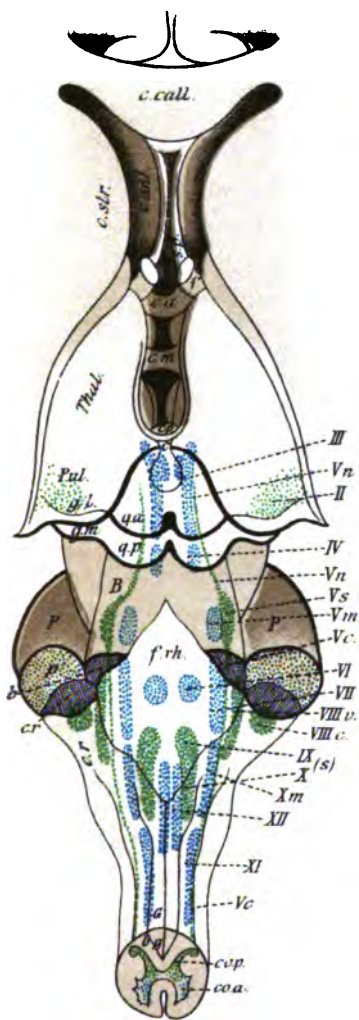


Fig. 1.

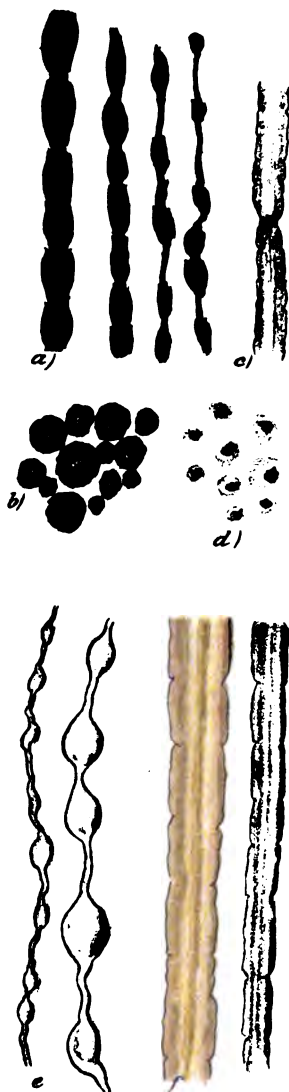


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 23.

Seitenansicht der Medulla oblongata mit schematischer Einzeichnung der Kerne und des intramedullären Verlaufes der Gehirnnerven.

Der oberste Nerv ist der oculomotorius (III), sein langgestreckter, mehrteiliger Kern liegt im centralen Höhlengrau unter dem Aquaeductus Sylvii. Hinter ihm liegt der Trochleariskern, der Nerv (IV) tritt dorsal (als einziger der Gehirnnerven) hinter den hinteren Vierhügeln aus, kreuzt sich mit dem der anderen Seite und tritt dann zur Basis herab.

Der Trigeminus (V) entspringt in zwei Portionen; die vordere motorische (V m) entspringt dem motor. V Kern, ihr gesellt sich die wahrscheinlich motorische nasale, absteigende Wurzel (radix superior) seitlich vom Aquaeduct entspringend, die hintere sensible (V s) entspringt dem Ganglion Gasseri und zerfällt im Pons in drei Teile, ein Teil endet im sensiblen V Kern, ein Teil zieht als caudale absteigende Wurzel (radix inferior) weit durch die Medulla oblong. bis in das oberste Halsmark ab und endet in der Umgebung nach und nach, ein dritter Teil zieht zum Kleinhirn. Der Facialis (VII) kommt aus seinem langgestreckten tief gelegenen Kern, in der Medulla zieht er sich sammelnd zum Knie des Facialis in die Höhe, läuft um den Abducenskern (VI) im Bogen nach aussen und schliesslich nach unten heraus. Einfach ist der Abducens-Verlauf. Der Acusticus (VIII) endet als N. cochlearis (VIII c) im ventralen, als N. vestibularis (VII v) im dorsalen Acusticuskern und dessen Umgebung, ein Teil zieht als absteigende VIII. Wurzel noch ein Stück rückenmarkwärts. Die sensiblen Glossopharyngeus-Vagusfasern entstammen den gangl. jugulare und petrosus und enden im sensiblen IX. u. X. Kern am hinteren Ende der Rautengrube (X, grün); ein Teil zieht als absteigende X. Wurzel (fasc. solitarius) noch ein Stück rückenmarkwärts. Die motorischen Fasern entspringen zum Teil dem nucl. ambiguus (X, blau), zum Teil kommen sie aus dem Accessoriuskern.

Der Hypoglossuskern (XII) im caudalen, dorsalen Abschnitt der Medulla liegend, sendet seine Fasern durch die Substanz der Medulla seitlich von den Pyramiden aus. Die Kerne des Accessorius (XI), reichen noch weit ins obere Halsmark herab, seine Fasern treten durch die Seitenstränge heraus. r. p. = hintere oberste Halsmarkswurzeln aus den Spinalganglien. r. a. = vordere oberste Halsmarkswurzeln.

Erklärung zu Tafel 24.

Die Kernlager der motorischen peripherischen Neuren. (Markscheiden-Carminfärbung.)

Fig. 1 zeigt einen Abschnitt aus dem grauen *Vorderhorn des Halsmarkes* mit seinen motorischen Ganglienzellen. Aus den Zellen entspringen die vorderen Rückenmarkswurzeln (r. a.), welche durch die angrenzende weisse Substanz der Vorderseitenstränge (schwarz gefärbte markhaltige Fasern auf dem Querschnitt) durchtreten.

Die die Zellen umspinnenden, markhaltigen, feinen Fasern dienen zum Teil der Reflexübertragung (Reflexcollateralen aus den hinteren Wurzeln).

Fig. 2 stellt einen Teil des *Hypoglossuskernes* dar. Den zahlreichen grossen multipolaren Ganglienzellen entspringen die Hypoglossusfasern. Um die Zellen verlaufen zahlreiche, ein feines Netzwerk bildende markhaltige Nervenfasern gröberen und feineren Kalibers. Diese Fasern sind teils centrale Bahnen, teils verbinden sie die beiderseitigen Kerne besonders innig (die gemeinsame Aktion der beiden Zungenhälften wird dadurch erleichtert) und dienen der Reflexübertragung. Ganz ähnlich ist der Facialis-, Oculomotorius-etc. -Kern gebaut.

Es beginnt also in diesen beiden Gebieten das peripherische motorische Neuron, während gleichzeitig um dessen Zellen die Faserendaufsplitterung des zentralen Neurons statt hat (letztere ist bei dieser Färbung nicht sichtbar).

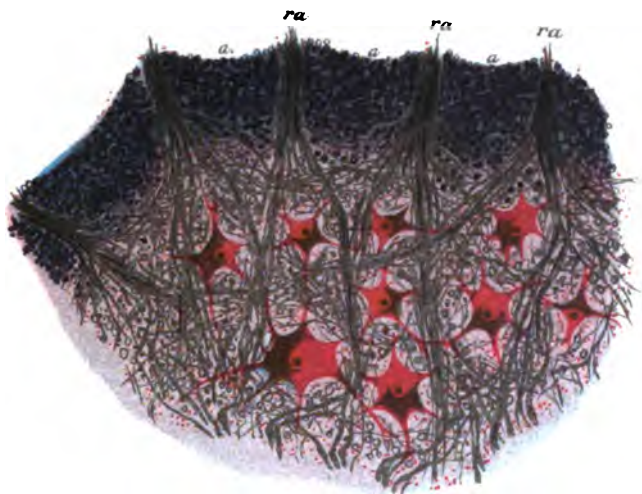


Fig. 1.

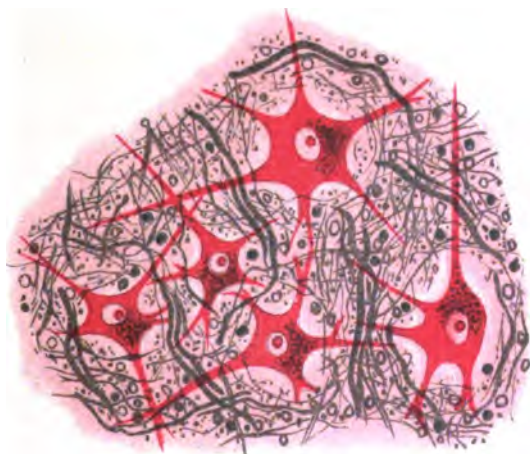


Fig. 2.

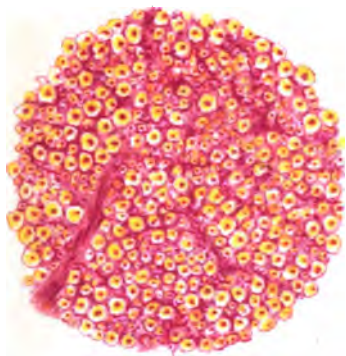


Fig. 1.



Fig. 2.

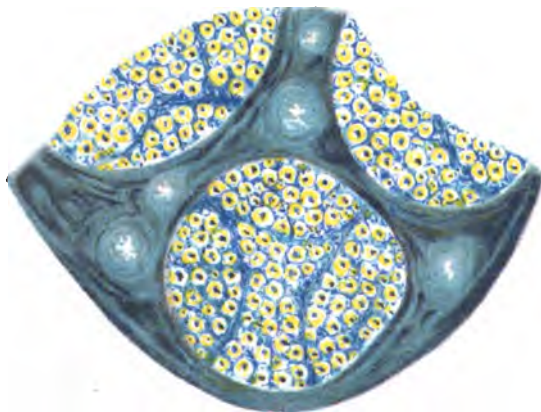


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 25.

Fig. 1. *Querschnitt durch die weisse Marksubstanz des Rückenmarkes (Seitenstrang). Carmin*

Die Marksubstanz besteht aus dichtgedrängten grösseren und kleineren markhaltigen Nervenfasern, die in die Gerüstsubstanz der Glia eingebettet sind. Da die Nervenfasern überwiegend längsverlaufende sind, bekommen wir bei diesem Schnitt meist Querschnittsbilder der Fasern (Sonnenbildchen). Im Zentrum jeder Faser ist der Axenzylinder.

Fig. 2. *Schnitt durch ein Spinalganglion. (Carminfärbung.)*

Die stark pigmentierten Zellen der Ganglien (ebenso z. B. das gangl. Gasseri) sind von den ein- und austretenden sensiblen Nervenfasern umgeben, (die austretenden bilden die hinteren Wurzeln). In jede Zelle tritt je eine Faser ein und wieder aus. (T förmige Teilung.) Diese Zellen sind die Ursprungsstellen des sensiblen peripherischen Neurons.

Fig. 3. *Schnitt durch einen peripherischen Nerven. (Nigrosinfärbung.)*

Jeder Nerv besteht aus mehreren Bündeln. Der ganze Nerv ist von einer bindegewebigen Hülle umgeben (Epineurium). Die Bündel liegen in den verschiedenen Fächern des Perineurium. In den einzelnen Nervenbündeln bildet das Endoneurium Abteilungen. In diesen erst liegen die markhaltigen, von der Schwann'schen Scheide umgebenen Nervenfasern in Fibrillenscheiden. Im Perineurium verlaufen die Blut- und Lymphgefässe. Man beachte die sehr verschiedene Dicke der Fasern.

Erklärung zu Tafel 26.

Fig. 1 u. 2. *Schematische Abbildung der Zusammensetzung des Hals- und des Lendenmarkes.*

Zwischen vorderer Incissur (Sulcus ant. S. a) und den vorderen Wurzeln (r. a.) liegt der Vorderstrang. Er zerfällt in den Pyramidenvorderstrang (ungekreuzte Pyramidenbahn, Pya.) und den Vorderstrangrest (f. a.).

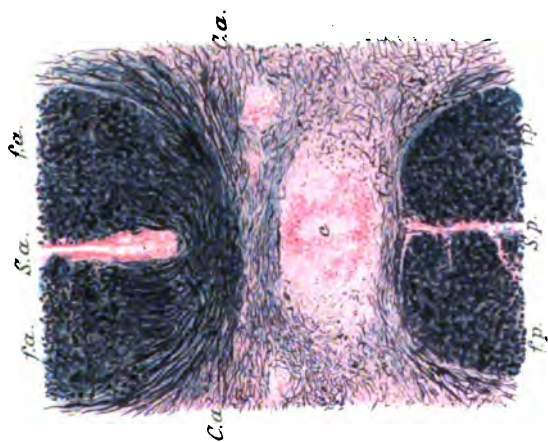
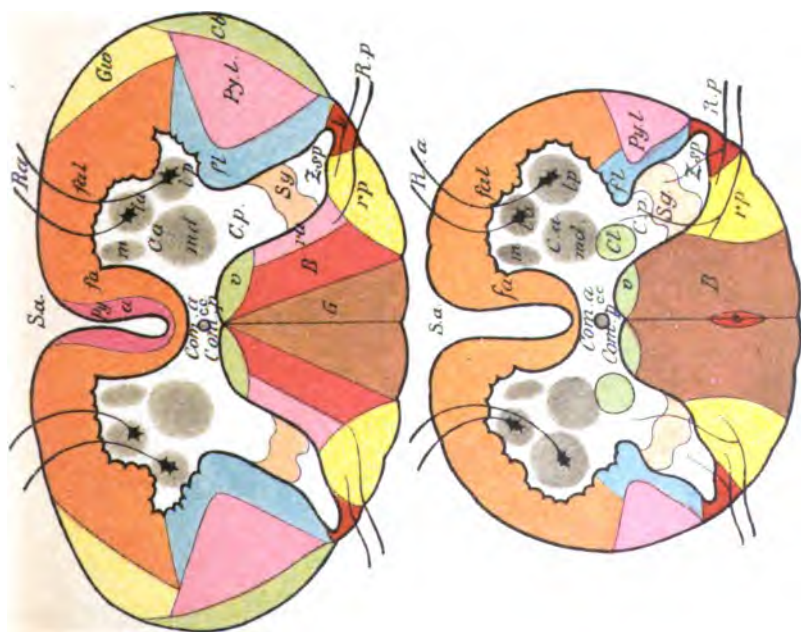
Zwischen den vorderen Wurzeln und den hinteren (r. p.) liegt der Seitenstrang. Er zerfällt in den Gower'schen Strang (G), die Kleinhirnseitenstrangbahn, (Cb.), die gekreuzte Pyramidenseitenstrangbahn (Pyl.), den Seitenstrangrest (fal.) (Grundbündel der Seitenstränge) und die seitliche Grenzschicht (fl.)

Die Hinterstränge zerfallen in den Goll'schen (G.) und in den Burdach'schen Strang (B). In des letzteren lateralen hinteren Teil treten die hinteren Wurzeln ein (hintere (rp) und vordere (ra) Wurzelzone). An der Spitze der Hinterhörner liegen die Lissauer'schen Felder (L.) (Markbrücke); v. = ventrales Feld der Hinterstränge. Die graue Substanz zerfällt in die Vorder- (C. a.) und Hinterhörner (C. p.), zwischen ihnen liegen der Mittellinie zu die Clarke'schen Säulen (Cl.) Vor dem Zentralkanal (c. c.) liegt die vordere weisse (c. a.), hinter demselben die hintere graue Commissur. Am Vorderhorn unterscheidet man eine mediale und eine laterale Zellgruppe, jede wieder in einen vorderen und hinteren Abschnitt zerfallend.

Im Hinterhorn grenzt an dessen Basis die Substantia gelatinosa (S. g.), an diese die zona spongiosa, an diese die obengenannte weisse Markbrücke (L.).

Fig. 3. Der *Zentralkanal* mit seiner Umgebung bei stärkerer Vergrößerung. Der Kanal ist von Zylinderepithel ausgekleidet. Man erkennt die markhaltigen Fasern der vorderen Commissur (Ca.), die teils in den Vorderstrang (fa) teils in das Vorderhorn eintreten, und die feineren Fasern der hinteren Commissur (Cp), die teils in das Hinterhorn, teils in den Hinterstrang einstrahlen. Sulcus anterior (Sa) mit den eintretenden Blutgefäßen, septum dorsale (Sp).

Tab. 26.



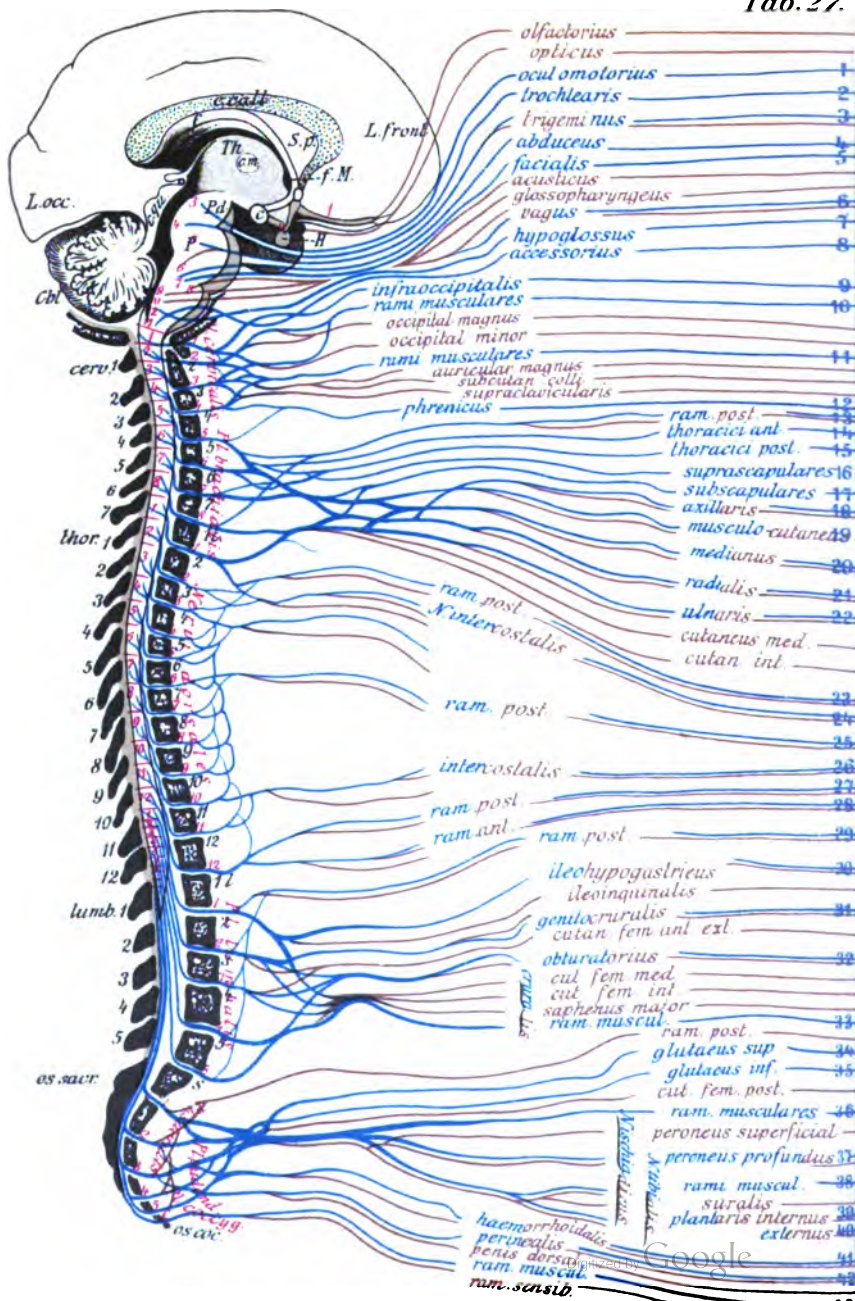
III.

Topographische Anatomie
des
Nervensystems.

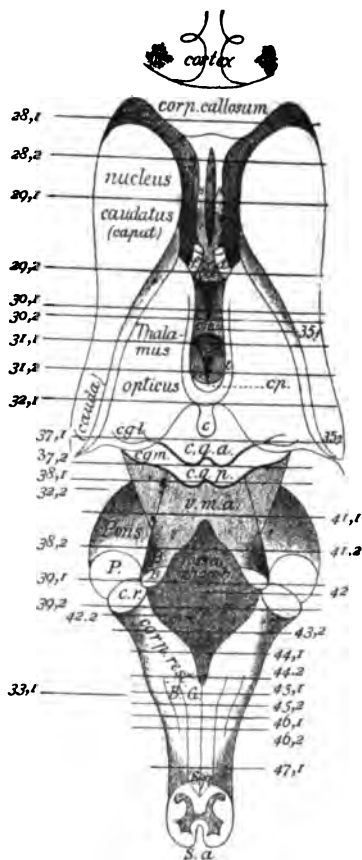
(Tafel 27—53.)

**Tafel 54—57 schematische Darstellung des
Faserverlaufes.**

(Hiezu Abschnitt III des Abrisses.)



Serienschnitte durch das Zentralorgan.



Auf den Tafeln 28—50 folgen sich Frontal- und (auf Tafel 23—36) Sagittal- und Horizontalschnitte zuerst durch die ganze Hemisphäre, dann durch den Hirnstamm, die Medulla oblongata und das Rückenmark.

Die Schnitte sind nach Präparaten mit Markscheidenfärbung teils gezeichnet, teils photographiert, und sind in keiner Weise schematisiert.

Die Aufeinanderfolge der Frontalschnitte ergibt sich aus den durch den nebenstehenden, gestreckt gedachten Hirnstamm gelegten Ebenen.

Auf allen Schnitten ist also die (ursprüngl. weisse) Marksubstanz schwarz gefärbt.

Wo nicht anders angegeben, ist natürliche Grösse anzunehmen.

Man rekonstruiere sich den Zusammenhang durch fortwährenden Vergleich jedes Schnittes mit den vorhergehenden und folgenden, und orientiere sich am nebenstehenden Schnittplan über die Lage.

Anmerkung. Zu den Gehirnschnitten ist das Gehirn eines 16 jähr. Knaben verwendet worden, beim Erwachsenen ist insbesondere das Marklager noch massiger und detaillierter entwickelt.

Erklärung zu Tafel 28.

Fig. 1. *Frontalschnitt durch Balkenknie und vorderen Abschnitt des Stirnlappens.*

Es ist der Stirnlappen mit seinen drei Windungen getroffen. Obere (fr. s), mittlere (fr. m.), untere (fr. i.) Stirnwindung. Im Mark liegt die Spitze des Vorderhorns (v. a.). Die Balkenstrahlung (Rcc.) verbindet sämtliche Abschnitte des Stirnlappens mit denen der anderen Seite. Lateral vom cornu ant. des Seitenventrikels (v. a.) der Anfang des Stabkranzes (Corona radiata), p. Cr dessen Fuss. Centrum semiovale (C. Vieuss.), cg = cingulum (Associationsbündel), ft = fibrae tangentiales, st. s. = substantia grisea subependymica.

An der Basis ist der bulbus olfact. (I) durchschnitten.

Fig. 2. *Frontalschnitt durch den Kopf des nucleus caudatus.*

Hinter dem Balkenknie beginnt das septum pellucidum (s. p., v = ventriculus s. p.). In das Vorderhorn (v. a.) ragt der angeschnittene Kopf des nucleus caudatus. Lateral davon legen sich die vordersten Bündel des vorderen Schenkels der inneren Kapsel an (c. i. a.), z. Teil treten sie in den nucl. caudatus ein. Man beachte die feinere Struktur des Marklagers (Centrum semiovale Vieussenii) mit seinen sich durchkreuzenden Faserzügen:

1. Die Balkenstrahlung,
2. Den Stabkranz (corona radiata).
3. Associationsbündel: fasciculus occipito-frontalis (of), cingulum (cg), fascicul. arcuatus (fa), fasciculus uncinatus (fu).

Capsula externa (ce), claustrum (cl), fibrae tangentiales (ft), Fuss der dritten Stirnwindung (pes fr. i). stria Lancissii (s L), substant. subependymica (st. s.).

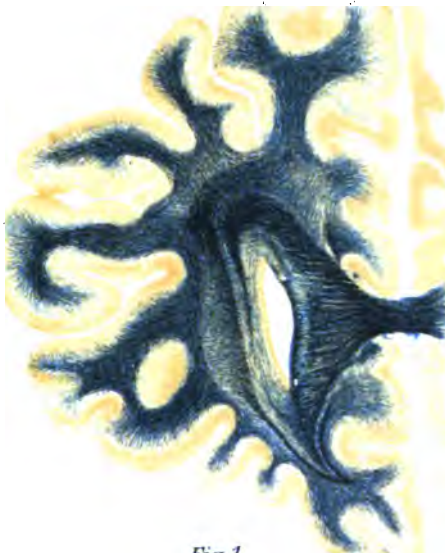


Fig. 1.



Fig. 2.



Erklärung zu Tafel 29.

Fig. 1. *Frontalschnitt in der Mitte des septum pellucidum.* Ausser dem Stirnlappen ist noch die Spitze des Schläfenlappens durchschnitten. Im Mark ist das Stammganglion (corp. striatum) durch Auftreten des Putamen (Put, äusseres Glied vom Linsenkern) ganz getroffen, der vordere Kapselschenkel (c. i. a.) durchbricht das Stammganglion und teilt es eben dadurch in den nucleus caudatus (medial) und den nucleus lentiformis (lateral). Lateral vom Putamen ist die capsula externa (c. e.), nach aussen das Claustrum (cl) aufgetreten.

Fig. 2. *Schnitt durch die vordere Commissur.*

Die absteigenden Fornixschenkel (f) treten auf. Vom Linsenkern zeigen sich auch die Innenglieder (gl. p, globus pallidus). An der Basis ist das Chiasma nerv. opt. durchschnitten, lateral davon das tuber. olfactorium (t o). Die vorderste Inselwindung (Ins.) ist in der Tiefe der fossa Sylvii getroffen, lateral vom Claustrum. Im vorderen Teil des Schläfenlappens beginnt der nucleus amygdalae (N. am.) s. folg. Schnitt. Die Randwindungen sind abgeschnitten. Die vordere Commissur (c. ant.) verbindet analog dem Balken die basalen Schläfen- und Occipitalwindungen.

Zwischen den Fornixschenkeln beginnt der III. Ventrikel (v. III).

Abkürzungen: ce = capsula externa, cia = capsula interna anterior, cg = cingulum, cl = claustrum, fa = fascicul. arcuatus, fu = fasc. uncinatus, inf. = infundibulum, of = fasc. occipitofrontalis, p Cr = Fuss des Stabkranzes, r = rostrum, Rcc = Balkenstrahlung, Sbst. i = Substantia innominata, s L = stria Lancisii, s p = septum pellucidum, stc = stria cornea, sts = substant. subependymica, Subst. p. ant. = S. perforata anterior, tc = tuber cinereum, to = tuber olfact., v = ventricul. sept. pelluc, va = Vorderhorn, z B = Broka'sche Windung, I — tractus olfactorius.

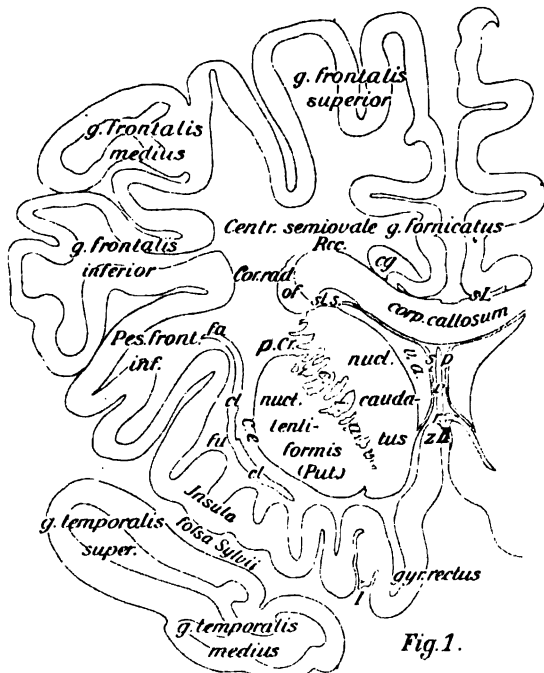


Fig. 1.

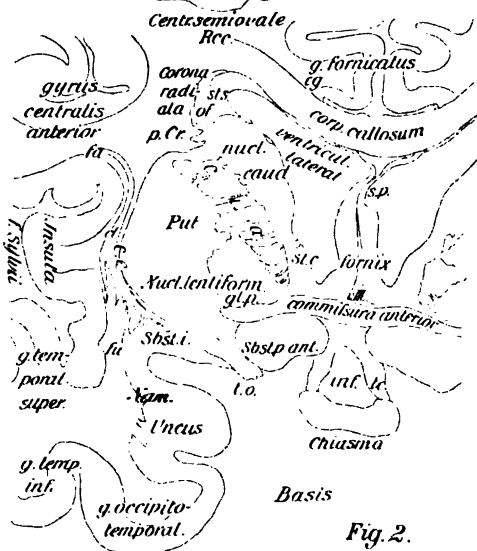


Fig. 2.



Fig. 1.

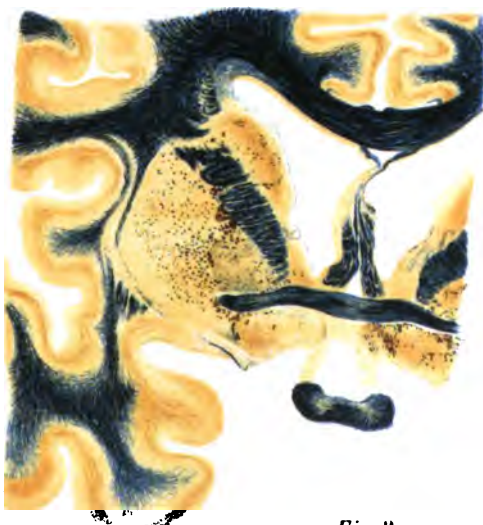


Fig. 2.



Fig. 1.

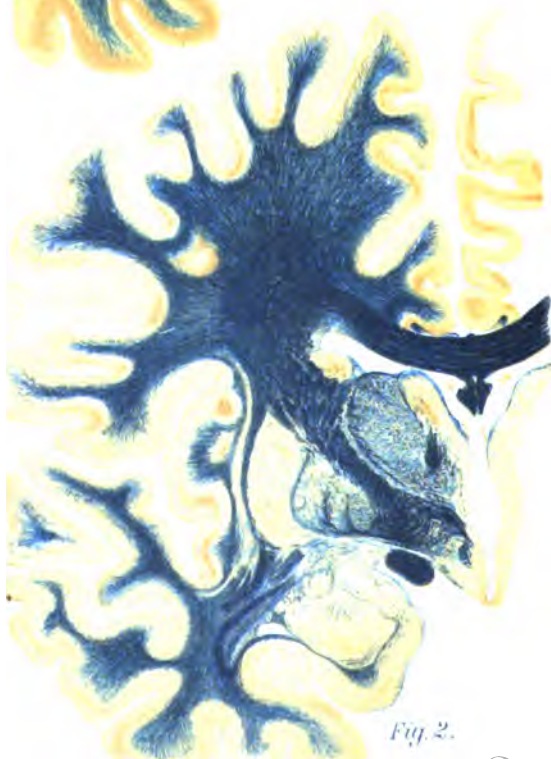


Fig. 2.

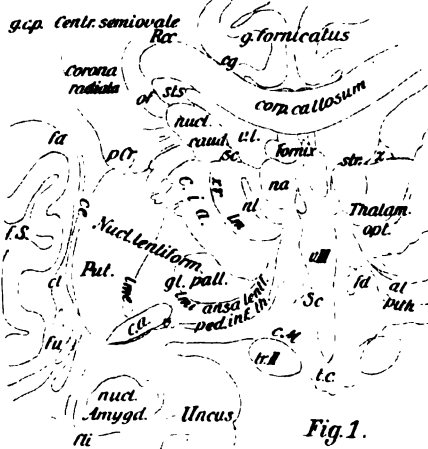


Fig. 1.

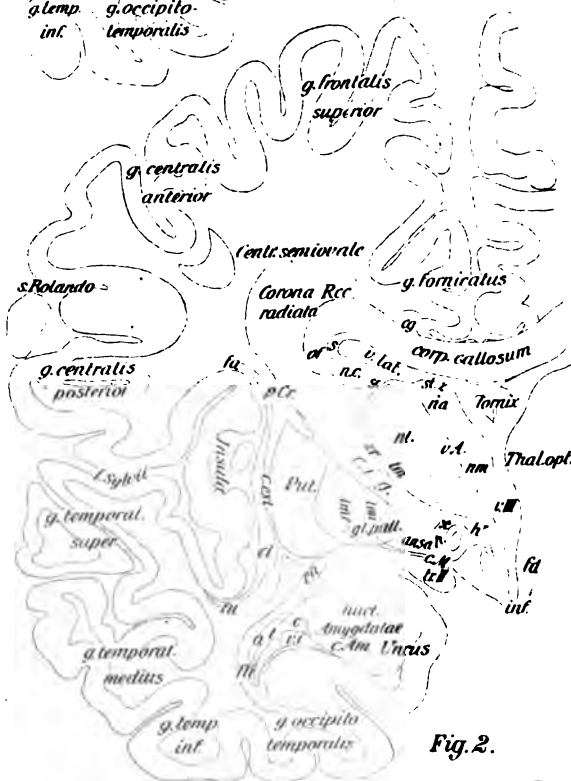


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 30.

Fig. 1. *Frontalschnitt hinter der vorderen Commissur.*

Die absteigenden Fornixschenkel (fd) laufen rückwärts (zum corp. candicans der Basis). Der Fornixkörper (fornix) bleibt unter dem Balken liegen s. Fig. 2. Zwischen den auftretenden Thalamusdurchschnitten (nucl. anter. na und lateralis, nl), erweitert sich der dritte Ventrikel (v. III).

Der globus pallidus (gl. pall.) wird mehrgliedrig und umfaßt mit seinen basalen Fasern (Linsenkernschlinge ansa lenticiformis) die innere Kapsel. Vom Chiasma ziehen die Tractus optici (tr. II) nach rückwärts (zu den corp. geniculat. lateral). Auch die vordere Commissur (c. a.) zieht im Bogen nach rückwärts und ist deshalb auf dem schrägen Durchschnitt getroffen.

Fig. 2. *Schnitt durch das Knie der inneren Kapsel.*

Unter dem hintersten Teil der oberen Stirnwindungen sind die Zentralwindungen in der Tiefe der Sylvi'schen Grube (f. S.) die Inselwindungen (ins.) getroffen. Im Schläfenlappen (3 Windungen) ist der Mandelkern (N. a.) aufgetreten. Medial das Ammonshorn (c. Am.) die innere Vorwölbung des gyrus Hippocampi. Zwischen nucl. caudatus (n. c.) und Thalamus die stria cornea. Um und durch (x) die untersten Bündel des inneren Kapselknies (C. i g.) schlingt sich die Linsenkernschlinge (ansa lenticiformis, al), aus dem globus pallidus (gl. pall.); ein Teil ihrer Fasern sammelt sich mehr rückwärts unter dem Thalamusgebiet zum unteren Feld der Haube (h'').

In den Thalamus (Th.) tritt aus den Schläfenlappen der untere Thalamusstiel (ped. inf. th, s. Fig. 1) unter der Linsenkernschlinge (beide zusammen werden als ansa peduncularis bezeichnet). Der Thalamus ist bedeutend grösser geworden und ragt nach oben (tuberculum ant. na) bis zum Balkenfornix.

Er zerfällt in drei Kerne: nucl. anterior (na), n. lateralis (nl), n. medialis (nm); lateral die lamina medullaris externa (lm), zwischen dieser und der inneren Kapsel die zona radicularis (zr, Gitterschicht.)

Abkürzungen: c = cauda des nucl. caudatus, c M = commissura Meynert, fd = fornix descendens, fli = fascicul. longitudinal. inferior, lma = lamin. medullar. externa des Linsenkerns, lmi = lamina medull. interna, o = Sehstrahlung, Sc = Substantia grisea centralis, Höhlengrau, str. z = stratum zonale thalami, t = tapetum, vl = ventriculus lateralis, vi = Unterhorn, vl II = mittlerer Ventrikel. Uebrigste Abkürzungen s. Tafel 29.

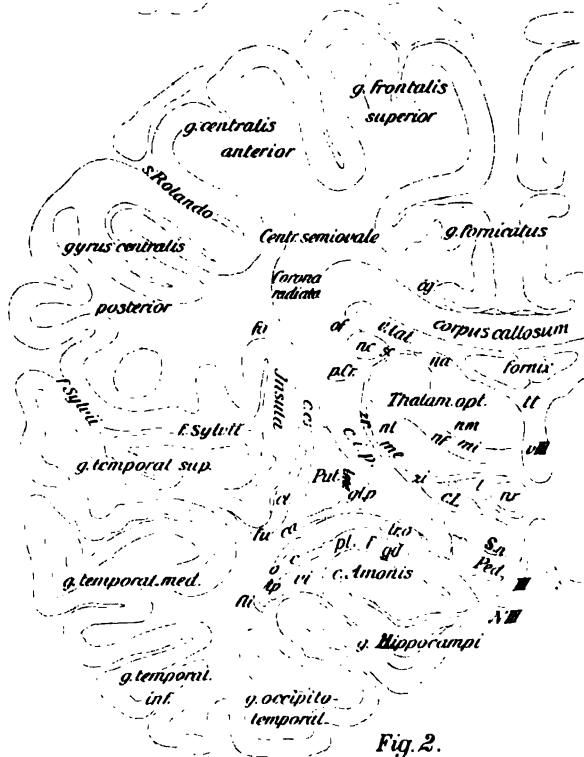
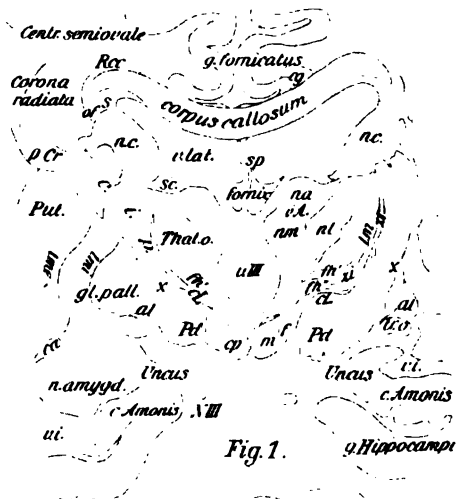




Fig. 1.



Fig. 2.

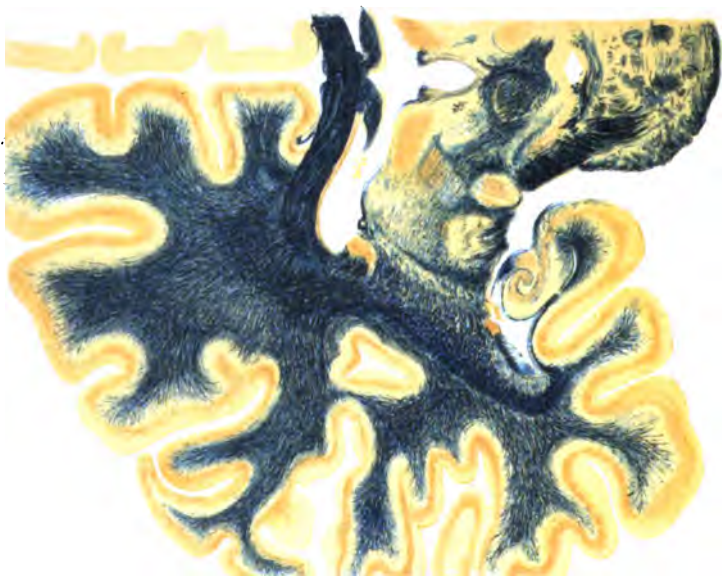


Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 1.

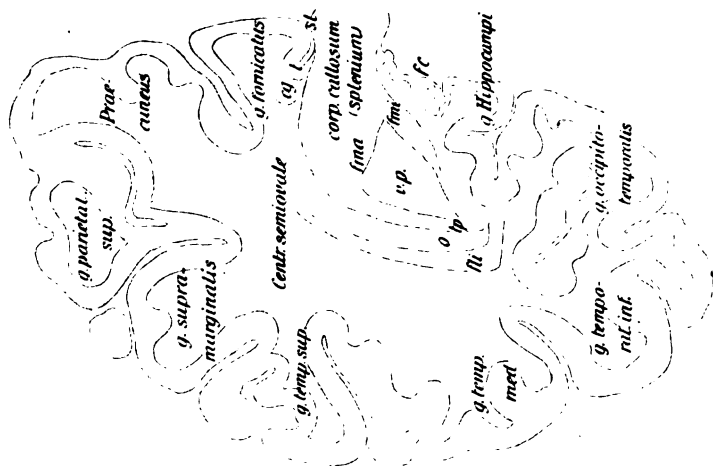


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 32.

Fig. 1. *Schnitt durch das Pulvinar Thalami.*

Der Hirnstamm löst sich mehr und mehr von der Hemisphäre heraus. Der Pedunculus (Ped.) ist vollkommen frei; der Thalamus (Pulvinar) hängt noch an seinem oberen und hinteren Stiel. Zwischen Pedunculus und capsula interna (hinterster Abschnitt, cir1.) haben sich eingeschoben das corpus geniculatum laterale (c. g. l.) (in dem der tractus opticus (tro.) endet) und mediale (c. g. m.). Das Unterhorn (v. i.) öffnet sich anscheinend; man erkennt gut sein Zustandekommen durch die Einrollung der Rinde des gyrus Hippocampi, an dessen freiem Rande steigt die fimbria (f.) aufwärts. Lateral vom corp. genicul. lat. zieht die Sehstrahlung (o) aus dem dreieckigen Feld von Wernicke (w) occipitalrindenwärts. Aus dem Gebiet der regio subthalamica ist das wichtige Haubengebiet entstanden, das corp. subthalam. verschwunden, die Schleife (obere, ls und untere (li) breit angelegt, der rote Kern (n. r.) noch grösser geworden. Der III. Ventrikel geht bald in den Aqueductus Sylvii über. Die medialsten Pedunculusfasern werden von den vordersten queren Brückenfasern (Pons) umfasst. Der Linsenkern ist verschwunden.

Fig. 2. *Schnitt durch den Scheitellappen.*

Der Hirnstamm hat sich mit dem Pulvinar vollends von der Hemisphäre getrennt. Das Bild gleicht mehr dem ersten Durchschnitt durch den Stirnlappen.

Getroffen ist das splenium des Balkens, lateral vom Hinterhorn des Seitenventrikels (v. p.) liegt das tapetum (tp.), sodann die Sehstrahlung (O.), welche von den primären Opticuscentren (c. gen. lat., c. quadr. ant., Pulvinar) weiter in den Hinterhauptslappen zieht. Nach aussen davon der Fascicul. longitud. inf. (fli).

Abkürzungen: c=cauda, c. ex.=capsel externa, cg=cingulum, cir1=capsula intern. retrolenticularis, cm=centre median, d=diverticulum subiculi, fc=fasciola cinerea, fca=foramen coecum anterius, fli=fasc. longitud. inf., fma=forceps major, fmi=forceps minor, fp=fascicul. longitud. posterior, gd=gyrus dentatus, me=lamina medullaris externa, nc=nucleus caudatus, nl=nucleus lateralis, of=fasc. fronto-occipital., pl=plexus choroideus inferior, Py=Pyramidenfasern, Rcc=Balkenstrahlung, s=accessorisches Schleifenbündel, Sn=Substantia nigra, t=taenia tecta, tp=tapetum, tt=taenia thalami, vl=ventricul. lateralis, vIII=ventricul. tertius, zr=zona radicularis (Gitterschicht).

Erklärung zu Tafel 33.

Fig. 1. *Schnitt durch den Hinterhauptslappen.*

Das optische Rindencentrum liegt besonders in der Umgebung der fissura calcarina in cuneus und lingula. In diese treten die Fasern der Gratiolet'schen Sehstrahlung (o) allmählig ein. Als Associationsbündel fungieren der fascicul. longitudinalis inf. (li), der fascicul. transversus cunei(t)u. das stratum calcarinum (str.).
Abkürzungen: c = Rest des Balkenforceps, vp = Rest des Hinterhorns des Ventrikels.

Fig. 2. *Sagittalschnitt durch den Hirnstamm.* (2 mm seitlich der Medianlinie.)

Der Schnitt weist auf: Thalamus opticus (Innenwand des III. Ventrikels, v. III), dahinter die hintere Commissur (cp.), den vorderen und hinteren Vierhügel (cqa und cqp) mit dem centralen Höhlengrau des Aquäducts (c), in welchem der oculomotorius (III) entspringt. Darunter das Haubengebiet mit dem roten Kern (nr), der Bindearmkreuzung (dbr) und dem daraus zum Cerebellum ziehenden Bindearm (brach. ant.). Sodann die Schleife (lm). In der Brücke (pons) die Pyramidenbahn (Pyr) zur Pyramide (Py) heraustretend, darüber das quer durchschnittenene corpus trapezoides (ctz), über der Pyramide die olive (ol. inf.). Unter der Rautengrube (ventr. IV) der locus coeruleus (lc), das Knie der facialis (g VII), dicht darunter der Abducenskern, dessen Fasern (VI) basalwärts ziehen, das dorsale Längsbündel (fd), die striae acusticae (st. a.). In der Medulla oblongata: der hypoglossuskern (n. XII), der Goll'sche Kern (n. G.), die fibrae arcuatae internae (fai), Hinterstrang (fp), Vorderstrang (fa) des Rückenmarks, D. pyr. Pyramidenkreuzung. Ferner: IV. = N. trochlearis, Ch = Chiasma, cpm = corpus mammillare, fr = fascicul. retroflexus, tc = tuber cinereum, tt = taenia thalami, v = fascicul. Vic d'Acyr.

Fig. 3. *Sagittalschnitt durch Hirnstamm und Balken.* (6 mm seitlich der Medianlinie.)

Abkürzungen: al = Linsenkernschlinge, c. dent. = corpus dentatum, c L = Luys'scher Körper, c. rst. = corpus restiforme, fc = fasciola cinerea, fl = flocculus, fh' = Forel'sches Haubenbündel, l. sup. a. = lobus superior anterior, ll, lm = laqueus lateralis, medialis, m = motorischer Quintuskern, nr. = nucleus ruber, Pd = pedunculus, Pp = processus cerebelli ad pontem, Py = Pyramidenbahn, qa, qp = vorderer, hinterer Vierhügel, s = sensibler Quintuskern, Sn = Substantia nigra, V = Trigeminus.

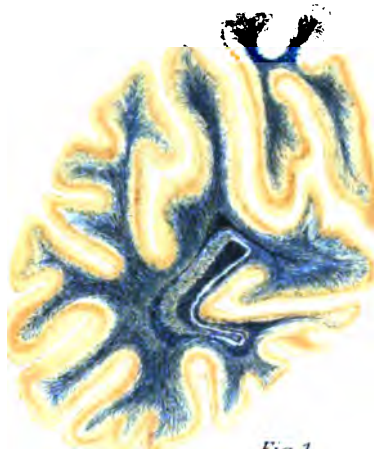


Fig. 1.



Fig. 2.

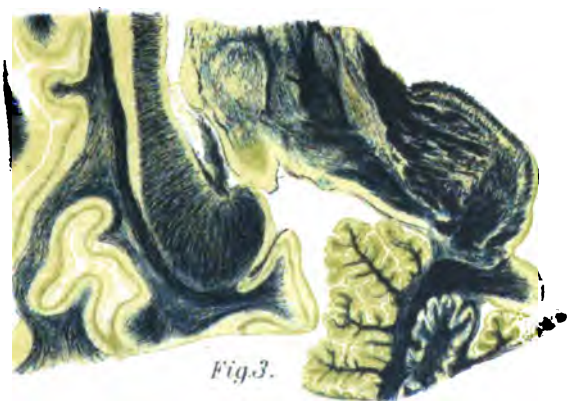


Fig. 3.

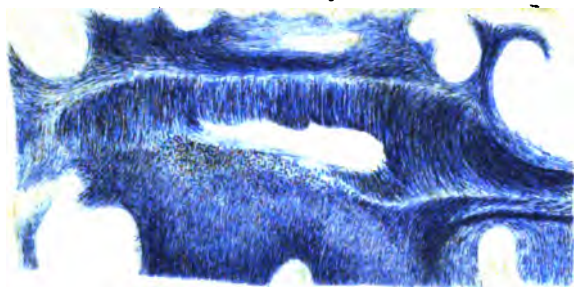


Fig. 1.

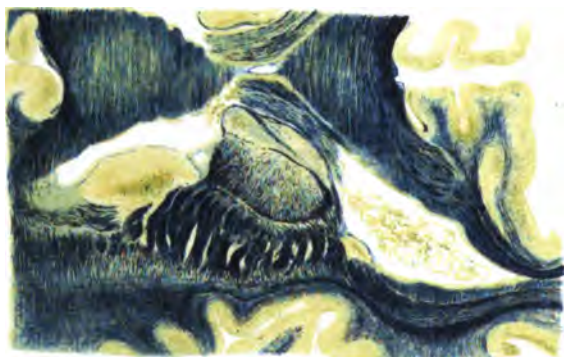


Fig. 2.



Fig. 3.

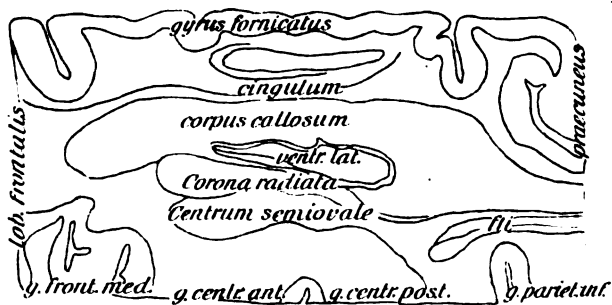


Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 34.

Fig. 1. *Horizontalschnitt dicht über dem Balken.*

Durch den Schnitt ist der Seitenventrikel oben eröffnet (ventr. lat.), der Fuss des Stabkranzes (Corona radiata) ist durchschnitten.

Fig. 2. *Horizontalschnitt durch die Balkenmitte.*

Nucleus caudatus und Thalamus opticus sind oberflächlich durchschnitten, lateral davon die innere Kapsel (vorderer Schenkel (cia), Knie (g), hinterer Schenkel (cip)), das äussere Glied des Linsenkerns ist oben angeschnitten sichtbar (Putamen) zwischen den Kapselfasern. Lateral davon der Fuss des Stabkranzes (pes Cor. rad.).

Fig. 3. *Horizontalschnitt unter 2.*

Das Putamen ist grösser geworden, als hinterster Abschnitt der inneren Kapsel tritt deren pars retrolenticularis (cirl) auf, an die sich die Gratiolet'sche Sehstrahlung (Ro) anschliesst, lateral davon der fasciculus longitudinalis inferior (fli), medial davon die seitliche Wand des Hinterhornes bildend das tapetum (tap.).

Abkürzungen: c = cauda nucl. caudat., c. call. = Balken, cex = äussere Capsel, cia = innere Capsel, cia = innere Capsel (vorderer Schenkel), cirl = innere Capsel, retrolenticulärer Abschnitt, cip = innere Capsel (hinterer Schenkel), cl = claustrum, fd = fornix descendens, fli = fascicul. longitudinal. infer., fma = forceps major, g = Knie der inneren Capsel, gf = gyrus fornicatus, me = lamina medullaris externa, mi = lam. med. interna, na = nucleus anterior, nl = nucleus lateralis, nm = medialis, of = fascicul. occipitofrontalis, p Cr = Fuss des Stabkranzes, pl = plexus choroid. lat., pp = pedunculus post. thalami, Ro = Radiatio optica, sg = substant. grisea subependymica, sc = stria cornea, sl = stria Lancisii, sp = septum pellucidum, sz = stratum zonale, t = taenia tecta, tap = tapetum, v = ventriculus septi pellucidi, v. ant = Vorderhorn, vlpost = Hinterhorn, zr = Gitterschicht.

Erklärung zu Tafel 35.

Fig. 1. *Horizontalschnitt durch die Mitte des Sehhügels.*

Fig. 2 und 3. *Tiefergelegene Schnitte durch die Basis des Sehhügels.*

Bezeichnungen siehe Tafel 34, sofern im folgenden nicht angegeben.

Abkürzungen: r. A. = Ammonshorn, ca = Vorderhorn, cm = centre median, cp = commissura posterior, E = Zirbeldrüse, f = fornix, fh' = Feld h' der Haube, fmi = forceps minor, g = centrales Höhlengrau, gd = gyrus dentatus, gl. pall. = globus pallidus, gacc = gyrus subcallosus, lme, lmi = lamina medullaris ext. und interna des Linsenkerns, nf. = schalenförmiger Kern von Flechsig, pm = plexus choroid. med., Pulv. = Pulvinar thalami, r = fascicul. retroflexus, spl cc = Balkenwulst, tt = taenia thalami, v = fasciculus Vic d'Acyr, viii = dritter Ventrikel, w = Wernicke's laterales Feld des Pulvinar.



Fig. 1.



Fig. 2.

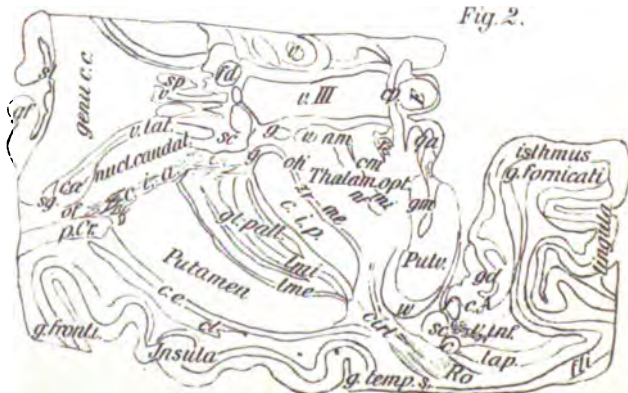


Fig. 3.



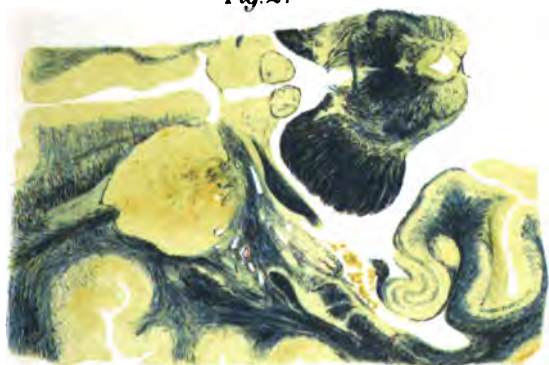
Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 3.

*Fig. 1.**Fig. 2.**Fig. 3.*

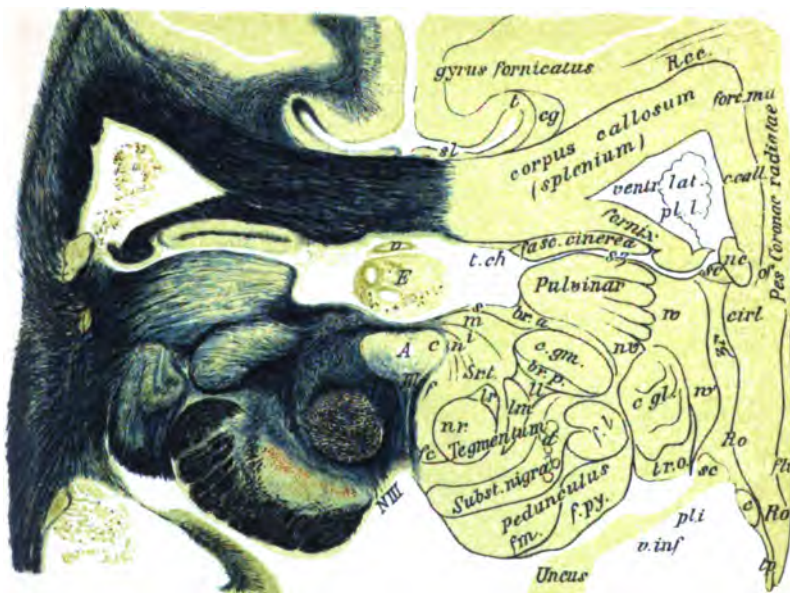


Fig. 1.

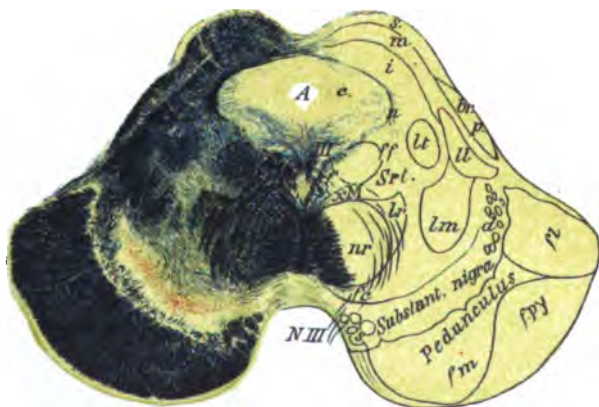


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 37.

Fig. 1. Senkrechter Schnitt durch die vorderen Vierhügel und pulvinar.
Die Thalami (Pulvinar) sind durch die zwischentretenden vorderen Vierhügel auseinander getrennt. Ueber den corp. quadrigem. ant. lagert die Zirbeldrüse (E), darüber die vena magna Galeni (v), die tela choroid. (t. ch), dorsal das Splenium corp. callosi mit dem Fornix.

Im zentralen Hohlengrau (c) der Aqueduct. Sylvii (A.), unter diesem der Oculomotoriuskern (III) lateral davon die nasale V. Wurzel (n).

In den Vierhügeln unterscheidet man ein oberflächliches (s), mittleres (m) und tiefes (i) Mark. Unter denselben das Haubengebiet (tegmen) mit dem beiderseitig sich nähernden nucleus ruber (n. r.), lateral die obere (sensible) Schleife (L. m), an die sich aussen die untere (Vierhügel-) Schleife (L. l.) und das brachium posticum (bp) anschliesst. Lateral davon das corp. geniculat. med. (c. g. m.) und laterale (c. g. l.). Von der Haube getrennt durch die Substantia nigra mit ihren dunkel pigmentierten Zellen, der Hirnschenkelfuss (Pedunculus), in seinem mittleren Bezirk die (motorische) Pyramidenbahn (spy). Der Tractus opticus (tr. o.) tritt in das corp. genicul. laterale, in den vorderen Vierhügel und ins Pulvinar, um dort zu enden. Von da ziehen durchs laterale Mark (w) die Fasern der Sehstrahlung (Ro) zentralwärts weiter (in den Occipitallappen).

Weiteres Detail s. Photographie Tafel 40, 2.

Fig. 2. Schnitt zwischen vorderem und hinterem Vierhügel.

Die Haubengegend hat sich vom Pulvinar und dem lateralen Mark vollends losgelöst. Die Schleife (im obere, mittlere und II untere, laterale zieht mehr basalwärts unter die roten Kerne (nr). Aus dem tiefen Mark (i) zieht die fontänenartige Haubenstrahlung (F. F.) der Mittellinie zu, hier (Raphé) sich kreuzend in der Meynert'schen Haubenkreuzung (x M). Dicht unter dem Oculomotoriuskern (n. III) im Hohlengrau (c) liegt das hier deutlich erkennbare hintere Längsbündel, fasciculus longitud. posterior (f.), lateral davon ziehen Thalamusfasern weit r in der Substantia reticularis (Frt). Im Oculomotoriuskern erkennt man getrennte Einzelkerne (ventraler, dorsaler Kern). Im brachium posticum (br. p.) ziehen Fasern vom hinteren Vierhügel zum corp. geniculat. med. In der Substantia nigra enden Fasern aus dem Stammganglion. In der Vierhügel-Thalamusschleife (lt) ziehen Fasern aus dem vorderen Vierhügelkern zum Sehhügel. Der Hirnschenkel enthält: das laterale (ovale, Türk'sche-) Bündel (fl), den Pyramidenstrang (fpy), das mediale Brückenbündel (fm). Um das letztere schlingen sich aus dem fpy kommend die „accessorischen Schleifenbündel“ (Spitzka'sches Bündel) (s), die als zentrale Bahn der motorischen Gehirnnerven angesehen werden; als zentrale Bahn der sensorischen Gehirnnerven gelten die „zerstreuten Bündel der Schleife“ (d), die aus der Schleife zum obersten Abschnitt des Pedunculus herabtreten.

A b k ü r z u n g e n : c. call. = Balken, cirI = capsula int. retrolenticularis, cg = cingulum, E = Zirbel, fc = Forel'sche Haubenkreuzung, fl = fascicul. longitud. inf., forc. ma. = forceps major, lr = laterales Mark des roten Kerns, n = nasale, obere Quintuswurzel, nc = nucl. caudatus, nv = nucleus ventralis thalami, N. III = oculomotorius, of = fascicul. occipito-frontalis, pl I, pl. I. plexus choroideus lateralis, inferior, tp = tapetum, t = taenia tecta, sc = stria cornea, s = stria Lancisii, sz = stratum zonale, v = vena magna Galeni, v inf. Unterhorn, zr = Gitterschicht.

Erklärung zu Tafel 38.

Fig. 1. *Schnitt durch die hinteren Vierhügel.*

Derselbe trifft basal die vorderen Brückenteile, die den Hirnschenkelfuss umlagern. Zu den hinteren Vierhügeln (q. p.) zieht ein Teil der unteren (lateralen Schleife ll.) Neben der nasalen (absteigenden) Trigeminuswurzel (n) ist der hier entspringende Stamm des N. trochlearis getroffen (IV). In der Haube liegen die aus den roten Kernen entspringenden und sich hier kreuzenden (dbr.) Bindearmfasern (br.) (die weiter zum Kleinhirn als process. cerebelli ad corp. quadrigem. ziehen).

Neben dem fascicul. longit. post. (f.) die Substantia reticularis tegmenti (Srt). Unter der Bindearmkreuzung liegt die horizontal gelagerte obere (Rinden-Thalamus-) Schleife (L. m.) (centrale sensible Bahn), lateral von ihr die untere (Vierhügel-) Schleife (ll.) (centrale Acusticusbahn).

In den Brückenganglien endet der grösste Teil der Pedunculusfasern, mediale und laterale Brückenbahn (fm, fl.), nur die Pyramidenbahn (fpy.) zieht durch.

Fig. 2. *Schnitt durch die Brückenmitte.*

Der Aquaeduct hat sich zum IV. Ventrikel (v. IV.) erweitert. Sein Dach ist hier vorn das velum medullare anticum (v. a.) mit der lingula (l.), (vom Wurm (vs) des Kleinhirns), seitlich die mächtigen. aus ihrer Kreuzung hervorgegangenen Bindearme (br.) Im Haubengebiet: fascicul. long. post. (f), Substantia reticularis tegmenti (Srt.) lateral von der Raphe (R.), in welcher zahlreiche centrale Bahnen sich kreuzen, ferner centrale Haubenbahn (c. t.), obere (mediale) und untere (laterale) Schleife (L. m. u. l.). Zwischen diesen Faserzügen mehrfache Zelleinlagerung (obere Olive (o. s.), Kerne der Subst. reticularis etc.); lateral von der Haube der mot. (m) und sensible (s) V Kern und dessen Wurzeln, zu denen die nasale V Wurzel (n.) (in deren Umgebung die pigmentierten Zellen des locus coeruleus (li) herabsteigt (motorisch?), ein weiterer Zuzug erfolgt als direkte sensorische Cerebellarbahn (sc) aus dem benachbarten Mark des Kleinhirns und als gekreuztes Bündel (c) vom Kern der anderen Seite. Abwärts zieht die sensible caudale V Wurzel (V c.).

Von den oberflächlichen und tiefen Brückenfasern überdeckt, ziehen die Pyramiden (Py) aus dem Pedunculus durch die Brücke. Aus der Kleinhirnrinde (Cb. cort.) ziehen die Processus cerebelli ad pontem (Pr. a. p.), um sich in den Brückenganglien der gekreuzten (Kreuzung in der Raphe, R) Seite aufzulösen (Verbindungen mit der medialen und lateralen Pedunculus-Brückenbahn).

Abkürzungen: A=Aquaeductus Sylvii, c=centrales Höhlengrau, ctrp=corpus. trapezoides, d=zerstreute Bündel der Schleife, R=Raphe (Kreuzungsstelle), s=accessorisches Schleifenbündel.

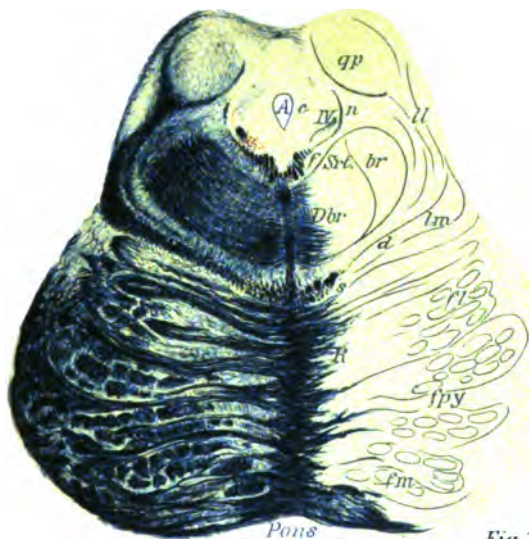


Fig. 1.

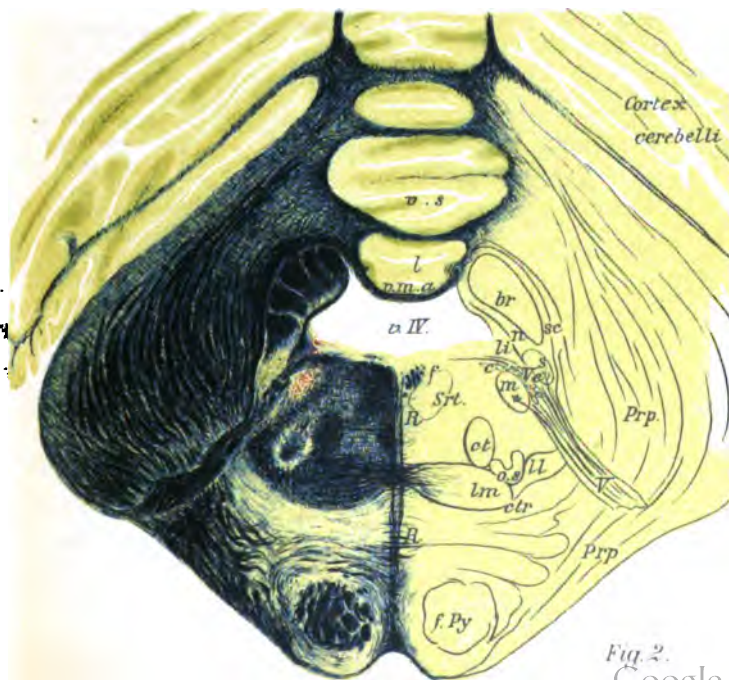


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 39.

Fig. 1. Schnitt durch das hintere Ende der Brücke.

In der Haube ist der Facialis- (n. VII) und Abducens-Kern (n. VI) aufgetreten. Die Facialisfasern (VII) ziehen, wie rechts angegeben, im Bogen um den Abducenskern, sammeln sich zum Knie (g) und ziehen dann horizontal und schliesslich basalwärts aus der Medulla heraus (VII). Der Abducens (VI) verläuft einfacher. Sein Kern ist mit der oberen Olive (ol. s.) deutlich verbunden.

Substantia reticularis (Srt.), obere Schleife (L m.), untere Schleife (ll) etc. wie bisher. Lateral vom Facialisstamm zieht die mit der sensiblen V. Wurzel eingetretene caudale (absteigende Trigeminiwurzel) (V. c.) herab. Nach aussen davon treten breit die processus cerebelli ad pontem herab (pr. p.) und zwischen diesen und den Bindearmen legen sich die corpora restiformia (cr.) (process. cerebelli ad medull. oblong.) an, was auf dem folgenden Schnitt deutlicher zu sehen ist.

Fig. 2. Schnitt durch die Acusticuskerne.

Im Hemisphärenmark des Cerebellum (Cb.) ist das corp. dentatum (c. d.), im Mark des Wurmes neben anderen Kernen der nucleus tegmenti (n. t.) durchschnitten. Medial vom flocculus (Fl.) des Cerebellum tritt der acusticus (VIII) ein. Sein ramus cochlearis (VIII c.) endet im ventralen Acusticuskern (n. VIII. c.), lateral vom corp. restiforme (c. r.) (rechts schematisch), sein r. vestibularis (n. VIII. v.) im dorsalen Acusticuskern (n. VIII. d.) und lateral davon im nucleus Deiters (n. D.) (Fortsetzung des loc. caeruleus). Aus dem nucleus ventralis VIII zieht das corpus trapezoides (c. tr.) quer durch die mediale Schleife (L. s.) (auch zur oliva sup. os) zu der lateralen Schleife (ll) der anderen Seite, ein anderer Teil der (centralen) Acusticusbahnen zieht in den striae acusticae (s. Tafel 42) ebendahin. Die Pyramiden (Py.) sind aus der Brücke herausgetreten. Anfang der unteren Olive (o. i.).

Abkürzungen: br. Bindearm, cd=corpus dentatum cerebelli, ct=centrale Haubenbahn, ctr=corpus trapezoides, e=embolus, f=fasciculus longitudinalis posterior, g=nucleus globosus, nD=nucleus Deiters et Bechterew, Prp=Processus cerebelli ad pontem, R=Raphe, sC=direkte sensorische Cerebellarbahn (Edinger), sg=Substantia gelatinosa, Srt=Substantia reticularis tegmenti, vi, vs=vermis inferior, superior, vIV=vierter Ventrikel.

Von hier ab folgen Photographien.

Erklärung zu Tafel 40.

Fig. 1. *Schnitt durch den rechten Thalamus opticus in der Höhe der mittleren Commissur.* (Hinter Schnitt Tafel 31, Fig. 1.)

Man erkennt gut die drei Kerne des Thalamus (nucl. anterior [a], medialis [m], lateralis [l]). Aus dem vorderen zieht ein dickes Bündel [v], das auf den Horizontalschnitten Tafel 35/36 quer getroffen ist, herab (Vic d'Acyr'sches Bündel), es endet im corpus candicans derselben Seite (sein Uebergang auf dasselbe ist deutlich auf dem ungefärbten Schnitt 2, Tafel 12 zu sehen). Unter dem Thalamus liegt die regio subthalam. mit Linsenkernschlinge = Forel'sches Feld h" der Haube (An. l.), corpus Luys (c. L), deren Fasern ziehen die innere Capsel (ci) durchquerend zum glob. pallid. gl. p.) des Linsenkernes, darunter Substant. nigra (S. n), P. = Pedunculus.

In die laterale Zone des seitlichen Kerns (Gitterschicht) tritt aus der inneren Kapsel (c. i.) der Stabkranz zum Thalamus ein. Die mittlere Commissur (c. m.) enthält nur wenig Nervenfasern.

Fig. 2. *Schnitt durch die vorderen Vierhügel der linken Seite.* (Vor Schnitt Tafel 37, Fig. 1.)

Im corp. geniculat. laterale (c. g. l.) enden zahlreiche Opticusfasern (tro) sich aufsplitternd, ebenso im corp. quadrigem. ant. (c. q. a.). In dieser Gegend muss die Bahn für den Pupillarreflex (von hier zum oculomotorius-Kern N III) zu suchen sein. Unterhalb der massenhaft austretenden Oculomotoriusfasern (III) beginnt der Hirnschenkelfuss (Ped.), an seinem medialsten Abschnitt zieht das Spitzka'sche accessorische Bündel (s), das die centralen Bahnen für die motorischen Hirnnerven wahrscheinlich enthält, vom Hirnschenkelfuss weg zur Haube in die Höhe, in der Raphe später sich kreuzend.

Abkürzungen: AS = Aquäduetus Sylvii, c Am = g. Hippocampi, cc = Balken, est. = nucl. candatus. f = fasc. long. post., fim = fimbria, li, ls = laterale, mediale Schleife, nam = nucl. amgydalae, nl = Linsenkern, nr = roter Kern, Putamen, teg = Haube, thal = Fasern zum Sehhügel, tro = tractus opticus. u = uncus. vl, vlll = lateraler, mittlerer Ventrikel.



Fig. 1.

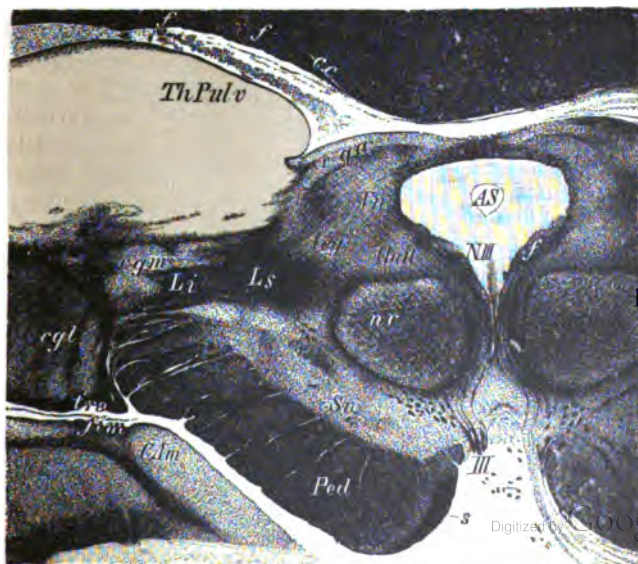


Fig. 2.

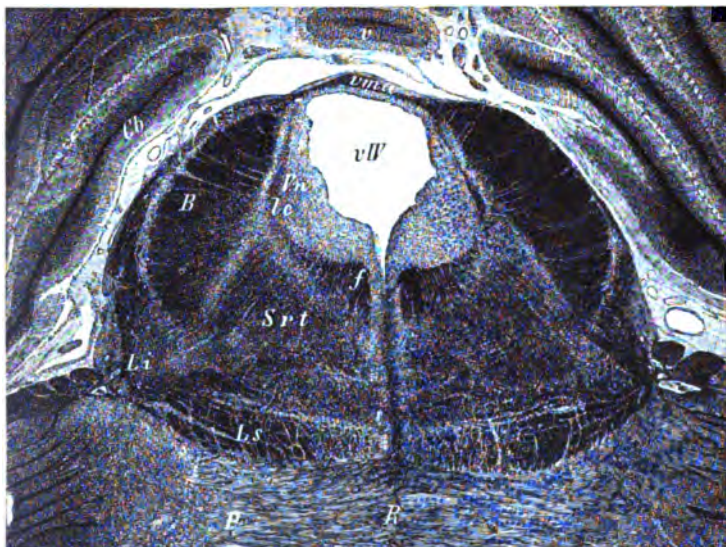


Fig. 1.

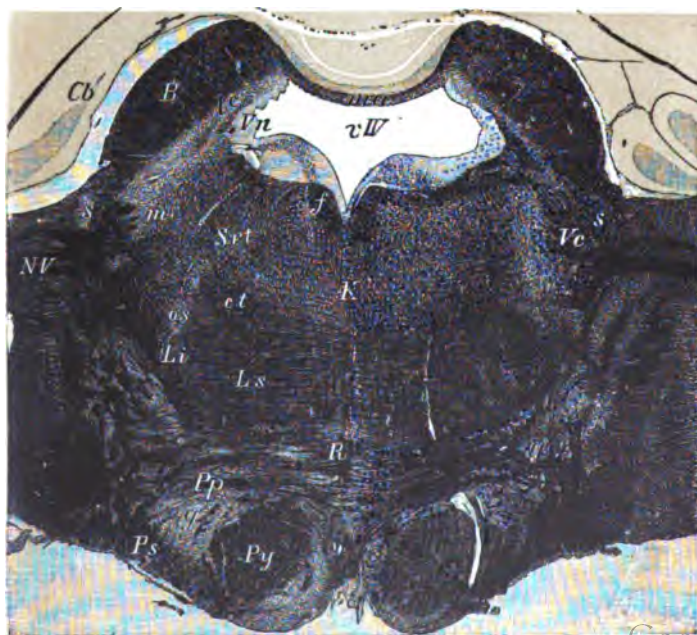


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 41.

Fig. 1. *Schnitt durch die Haube hinter den hinteren Vierhügel.* (Hinter Schnitt Tafel 38, 1.)

Der Aquaeduct beginnt eben sich in die Rautengrube (v. IV) zu erweitern.

Man beachte besonders den Aufbau der Substantia reticularis (Srt.), welche Fasern aus den Sehhügeln abwärtsziehend und aus den Vorderseitensträngen des Rückenmarks aufsteigend enthält. Die mediale (obere) Schleife (L. s., Hauptschleife) zerfällt in viele Bündel, lateral die untere (L. i.), die z. T. zum hinteren Vierhügel in die Höhe zieht, seitlich davon der nucleus lateralis.

Bindearme (B), nasale Quintuswurzel (V n), fascicul. longitud. post. (f); die vielfache Faser-Kreuzung in der Raphe (R) der Haube ist deutlich (centrale sich kreuzende sensible und motorische Bahnen verlaufen hier), locus coeruleus (l. c.) mit stark pigmentierten Zellen.

Abkürzungen: P = Brücke, Cb = Kleinhirn, v = Oberwurm.

Fig. 2. *Schnitt durch die Quintuskernregion.* (Vor Schnitt Tafel 38, Fig. 2.)

Man beachte das feinere Detail der Haube, der Quintuskern. Die caudale (absteigende) Wurzel mit ihren Bündeln (V c) ist auf diesem Schnitt sehr deutlich zwischen dem motorischen (m) und dem sensiblen (s) Kern zu erkennen. Centrale Haubenbahn (ct.), Substantia reticularis tegmenti (Sr. t.), Brückenganglien (g) zwischen den oberflächlichen (Ps) und tiefen (Pp), Brückenfasern. Die Raphe der Haube (K) und der Brückenfasern (R) enthält zahlreiche sich kreuzende Züge.

Unterhalb der oberen Olive (o. s.) bei (L. i.) verlaufen quer die Fasern des corpus trapezoides und der unteren Schleife (centrale Akustikusbahnen).

Abkürzungen: B = Bindearm, Cb = cerebellum, lc = locus coeruleus, NV = Trigeminusfasern, Py = Pyramidenbahn, ma = velum medullare anterius, v = vermis sup., Vn = nasale Quintuswurzel.

Erklärung zu Tafel 42.

Fig. 1. *Schnitt durch die rechte Haubengegend in der Höhe des Facialiskernes.*

Man vergleiche die Tafel 39, 1 damit. Aus dem in der Tiefe gelegenen Facialiskern (n. VII.) steigen die Fasern einzeln in die Höhe.

Auch der Zug aus der oberen Olive (ol. s.) zum Abducenskern (N. VI, welcher letzterer aber erst etwas weiter vorne deutlicher wird) ist zu erkennen. Aus dem Kleinhirn zieht das corpus restiforme (Cr.) und die processus cerebelli ad pontem (Cb.) herab.

Vom genu facialis (g. VII.) zieht der gesammelte Stamm weiter unter dem Ependym der Rautengrube (v. IV). Zur Schleife zieht aus dem benachbarten ventralen Acusticuskern das corp. trapezoides (durch Li.).

Lateral vom Facialisstamm liegt die absteigende Trigeminiwurzel (V. c.), dicht vor ihr die Substantia gelatinosa (S. g.), der hoch herauf zu verfolgende Anfang des Hinterhorns vom Rückenmark. Dorsal davon der dorsale VIII. Kern (n. VIII.) und der nucleus Deiters (n. D.) mit dem hier eintretenden Nerv. vestibularis (VIII v), obere, untere Schleife (L. s., i.), Substantia reticularis (Sr. t.), centrale Haubenbahn (c. t.), Raphe (K). g = Ponsganglien, P = Ponsfasern.

Fig. 2. *Schnitt durch den ventralen Acusticuskern der linken Seite.* (Anschliessend an Fig. 39, 2).

Aus dem Kleinhirnmark ist das corp. restiforme (cr.) ganz heraus als die seitliche Wand der Rautengrube (v. IV.) getreten. Lateral von ihm liegt halbkreisförmig der ventrale VIII. Kern (n. v. VIII.), in dem der N. cochlearis sich auflöst, er erstreckt sich noch weit aufwärts, ist auch auf Schnitt 39,2 noch mächtig entwickelt. Von seiner centralen Bahn sind hier die Fasern der striae acusticae (str. a.) über den Boden der Rautengrube zur Medianlinie verlaufend erkennbar. In der Raphe (K.) kreuzen sie sich und ziehen in der lateralen Schleife weiter. Dorsaler VIII. Kern (n. VIII. d.), absteigende Acusticuswurzel (a. d.), medial davon die Kernregion des glossopharyngeus (n. IX.), Facialiskern (n. VII.), Substant. reticularis (Sr. t.), centrale Haubenbahn (c. t.), med. Schleife (L.), Pyramide, fascicul. longit. post. (f.), flocculus vom Kleinhirn (fl.).

Vc = absteigende Quintuswurzel, bei fol. ziehen die fibrae cerebello-olivares aus dem corp. restiforme herab durch den hier liegenden Seitenstrangkern, lateral unter K. der nucleus reticularis segmenti, f = fasciculus longitudinalis posterior.

Tab. 42.

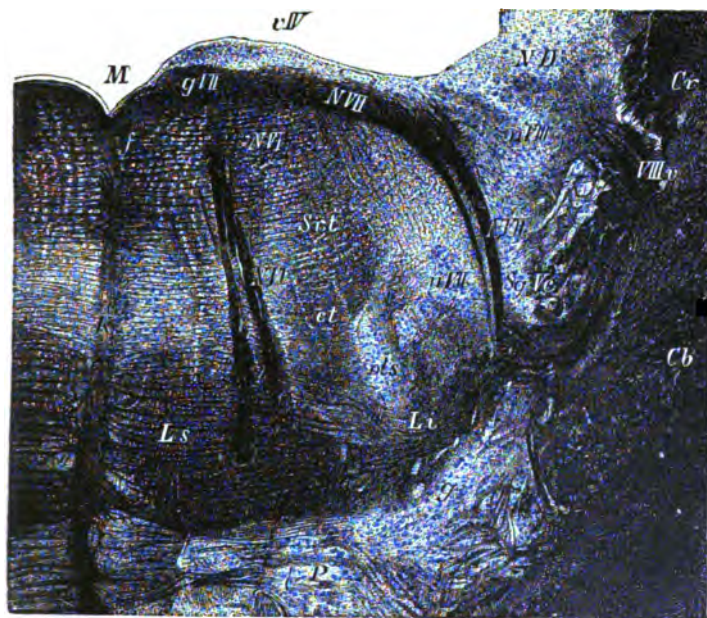


Fig. 1.

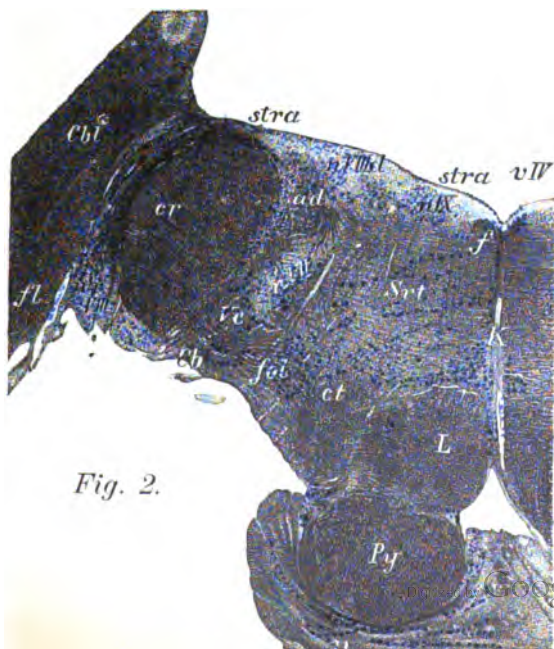


Fig. 2.

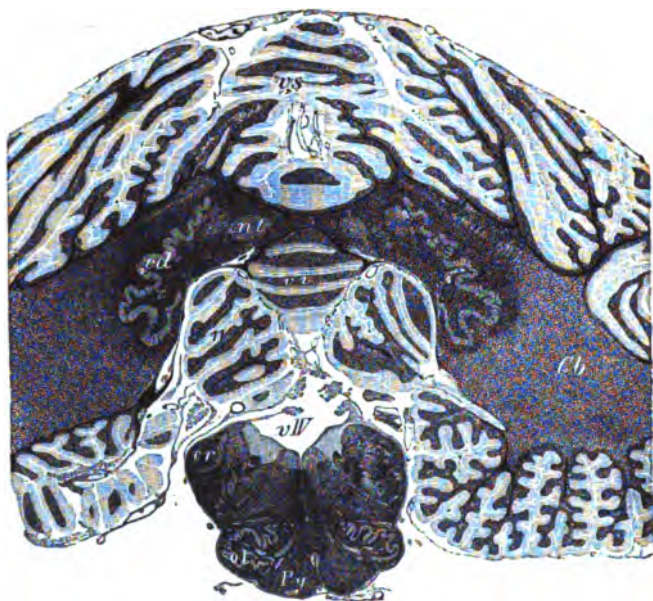


Fig. 1.

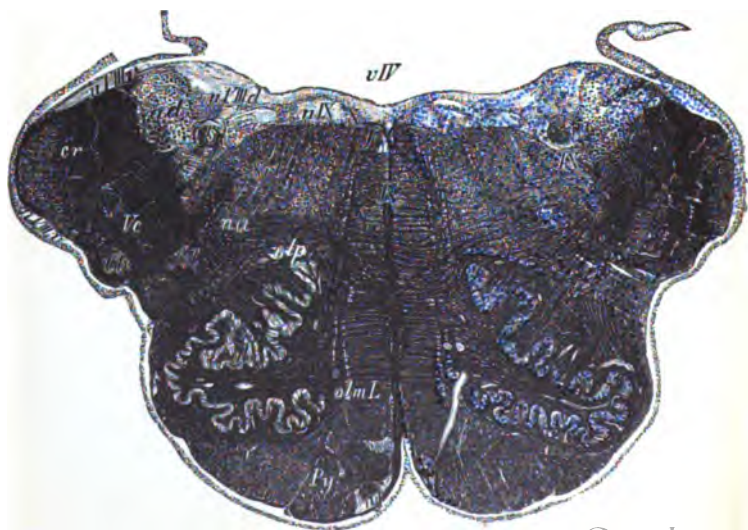


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 43.

Fig. 1. *Schnitt durch Kleinhirn und Medulla oblongata* (hinterer Teil der Rautengrube).

Der IV. Ventrikel (v. IV) ist hier seitlich nur von den weichen Häuten geschlossen, da die corp. restiformia (cr.) aus den Kleinhirnhemisphären vollkommen herausgetreten sind. Das Dach des Ventrikels bildet der Wurm (V.), Oberwurm (v. s.), Unterwurm (v. i.)

Im Cerebellum das corp. dentat. (c. d.) und der nucleus tegmenti (n. t.). Der Hemisphärenrand ist abgeschnitten. Nodulus (n).

An der Medulla erkennt man Pyramiden (Py), Oliven (ol), corp. restiformia (cr) und die davon herabziehenden Bogenfasern (fibrae arcuatae internae).

Fig. 2. *Schnitt durch die Medulla oblongata in der Höhe des Glossopharyngeus — Vaguskernelnes.*

Seitlich von den Pyramiden (Py.) sind die unteren Oliven (ol.) aufgetreten. Aus den corp. restiform. (c. r.) ziehen die Kleinhirnfasern (fol.) zur gekreuzten Olive herab. Zwischen den Oliven hat sich in der „Olivenzwischenschicht“ die (obere) Schleife (L.) neben der Raphe (K.) aufgestellt, dorsal von ihr schliesst der fascicul. longitud. post. (f.) an. Zwischen hinterem Längsbündel und corp. restiforme liegt die Substantia reticularis (S. r. t.) der Haube. Dorsal von ihr der IX. und X. sensible Kern. Lateral davon der dorsale VIII. Kern (n. VIII d.). Vor dem corp. rest. zieht die absteigende IX., X. Wurzel, das Solitärband (s.) abwärts, unter demselben die absteigende V. Wurzel (V. c.), lateral von der Subst. gelatinosa (S. g.). Die IX., X. Fasern treten neben dem Solitärband vorbei aus der Medulla heraus. Medial davon in der Haube liegt eine, als motorischer Vaguskernel (nucl. ambiguus) bezeichnete Zellgruppe (n. a.), die auch auf den folgenden Schnitten gut zu sehen ist. Mediale (ol. m), hintere Nebenolive (ol. p).

Cb = Kleinhirnseitenstranganteil des corp. restiforme. nf. = nucleus arciformis. um diesen herum treten die fibrae arcuatae externae aus der Raphe unten heraus und überziehen die Pyramiden (weiter zum corp. restiforme).

Erklärung zu Tafel 44.

Fig. 1. *Schnitt durch die Medulla in der Höhe des X. und XII. Kernes.*

Neben dem X. Kern tritt medial der des Hypoglossus (XII) am Boden der Rautengrube auf, dessen Fasern nach aussen vom hinteren Längsbündel (f) und Schleife (L) durchtreten. Lateral von den Oliven (ol) ziehen die *fibrae arcuatae externae* (fac) vom corp. restiform. zur gleichseitigen Schleife, durch die Substant. reticularis die *fibrae arcuatae internae* (fai) von der Schleife zum medialsten Abschnitt des corp. restiforme der andern Seite die absteigende V Wurzel (Vc) durchbrechend (kreuzen sich also in der Raphe). Ueber den untern Oliven (ol) liegt die hintere, medial von ihr die innere Nebenolive (ol. m.). Aus dem corp. restiforme zieht die Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb) tiefer gegen die Pyramiden zu herab. *fiol* = *fibrae cerebello-olivares* und *interolivares*.

Fig. 1. *Schnitt durch den Calamus scriptorius der Medulla.*

Die Corp. restiformia (c. r.) werden kleiner durch beständige Faserabgabe und treten näher zusammen, die Rautengrube (v. IV, dorsal die taenia v. IV) schliesst sich. In den corp. restif. treten die Hinterstrangkern auf, medial der nucl. Goll, lateral der nucl. Burdach (n. f. p.). Aus diesen Kernen ziehen massenhaft die *fibrae arcuatae internae* (fai) herab zur Schleife (L) der anderen Seite. Der Hypoglossuskern (n. XII) senkt sich mit dem Centralkanal (cc) in die Tiefe. Der X. Kern endet. Pyramide (Py), Schleife (L), Subst. reticul. (Srt.), Subst. gelatin. (S. g.), absteig. V. Wurzel (V. c.), Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb), Solitaerbündel (s), Oliven (ol), fascic. long. post. (f) etc. unverändert. Raphe der Haube (K), *fac* = äussere Bogenfasern.

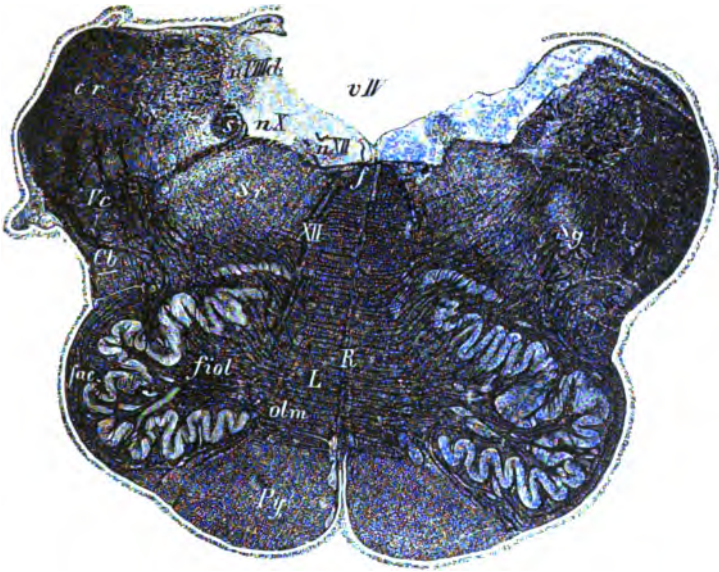


Fig. 1.

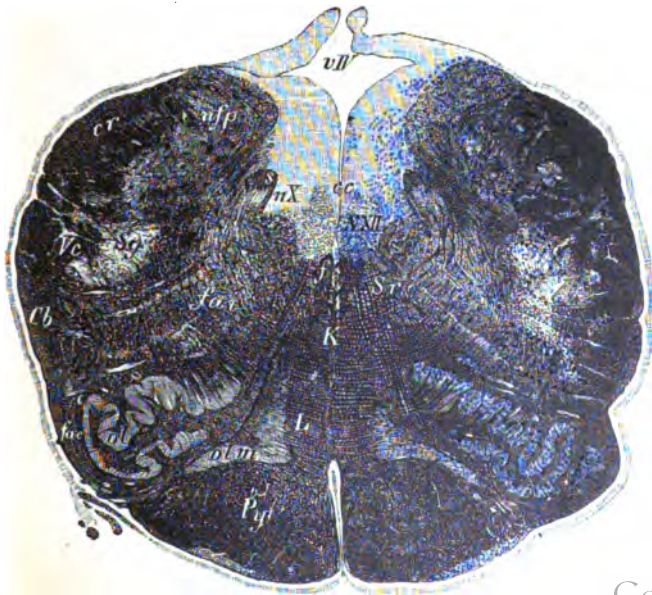


Fig. 2.

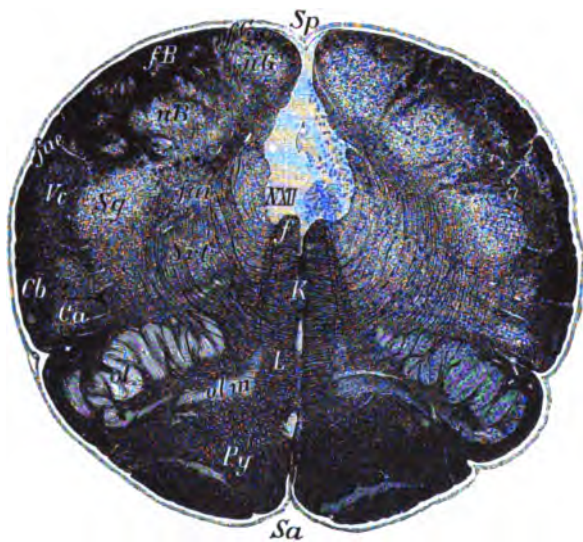


Fig. 1.

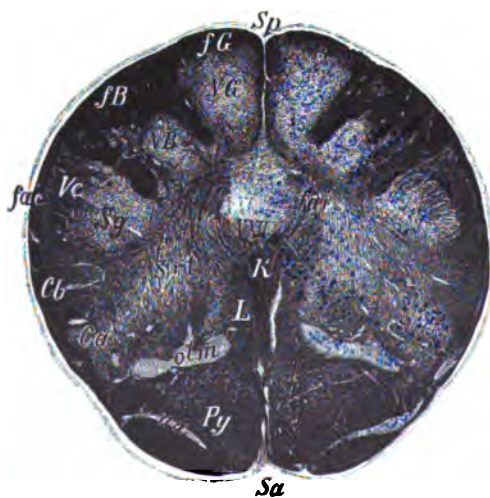


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 45.

Fig. 1. *Schnitt durch die Hinterstrangskerne.*

Ueber den Kernen von Goll (n. G.) und Burdach (n. B.) sind hier auch deutlich geschieden die Stränge dieser Kerne sichtbar (f. G. u. f. B.).

Der Centralkanal ist mit dem XII. Kern (n. XII) in die Tiefe der Medulla gerückt.

Die *fibrae arcuatae internae* (fai) und *externae* (fae) sind deutlich. Alles übrige wie auf den vorherigen Schnitten, nur die Oliven (ol.) beträchtlich verkleinert. Ca = Beginn des Vorderhorns vom Rückenmark, Sg = Anfang des Hinterhorns.

Fig. 2. *Schnitt durch die Medulla unterhalb der Oliven.*

Nach dem Verschwinden der Oliven wird die Med. beträchtlich kleiner.

Die Hinterstrangskerne (n. G. B.) werden kleiner, die entspr. Stränge (*funicul. Goll*, *funic. Burdach* f. G., f. B.) grösser. Der XII. Kern endet, der XI. tritt im Vorderhorn (Ca) auf.

Die Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb) nimmt ein deutlich abgrenzbares Areal ein, dorsal von ihr die Substant. gelatinosa (S. g.) und die absteig. V. Wurzel (V. c.) lateral davon. *Fibrae arcuatae int.* (fai) u. *externae* (fae), Subst. reticularis (S. rt.) Schleife (L) (beträchtlich verkleinert), Schleifenkreuzung (K), Pyramiden (Py), innere Nebenolive (olm) wie Taf. 45.

Zwischen den Goll'schen Strängen der *sulcus longitudinalis post.* (S. p.), zwischen den Pyramiden der *sulcus longitud. ant.* (S a.). In den Pyramiden der *nucleus arciformis* (n. a.).

Erklärung zu Tafel 46.

Fig. 1. *Schnitt dicht über der Pyramidenkreuzung.*

Die Pyramiden (Py.) treten mehr in die Tiefe und verschieben sich gegeneinander, sie trennen dadurch die schmale Schleifenschicht (fa.) auseinander. An ihrer Spitze liegt noch der fascic. longit. post. (f.). Die Fibrae arcuatae int. (fai.) ziehen noch deutlich aus dem Goll'schen Kern (n. G.) zur gekreuzten Schleifenschicht. (Schleifenkreuzung.)

Die Hinterstrangkern (n. G. B.) werden kleiner, die Substantia gelatinosa (S. g.) immer mächtiger (Beginn des Hinterhorns, comp), in der Substant. reticul. tegmenti (Srt.) wird der Bezirk neben den Resten der Schleife und des fascicul. longitud. zur Vorderhornanlage (com. a.). Lateral davon werden die Fasern der Subst. reticularis zum Vorderseitenstrangrest (fl.) und zum Gower'schen Strang (G.), dahinter liegt die Kleinhirnseitenstrangbahn (Cl.). In der Mitte der hier verschwindende XII. Kern. Die Nebenerlen verschwinden. Der spinale Teil des N. XI entspringt im lateralen Vorderhornabschnitt aus dort gelegenen Zellgruppen. Sonstige Bezeichnungen vergleiche Tafel 45.

Fig. 2. *Schnitt durch die Pyramidenkreuzung.*

Die Hinterstrangkern sind verschwunden, das Gebiet ist ganz von den Hinterstrangfasern (Goll'scher, Burdach'scher Strang (f. G. B.) eingenommen.

Die Pyramiden ziehen sich kreuzend, das Vorderhorn durchsetzend (D. Py.) in die Tiefe des Seitenstranges der anderen Seite, die Schleifenkreuzung ist verschwunden.

Das Hinterhorn (S. g.) ist deutlich erkennbar. Alles andere wie auf dem oberen Schnitt.

Vorderhorn (C. a.), Centralkanal (c. c.), Sulcus anterior (S. a.), Sulcus posterior (S. p.), fa = Seitenstrang. N XI = seitlich austretender Accessorius, sein Kern im Vorderhorn (Ca), ra = oberste vordere Wurzel des N. cervicalis primus.

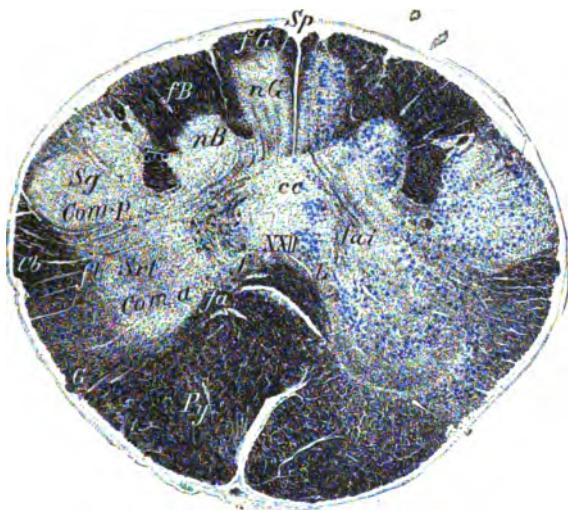
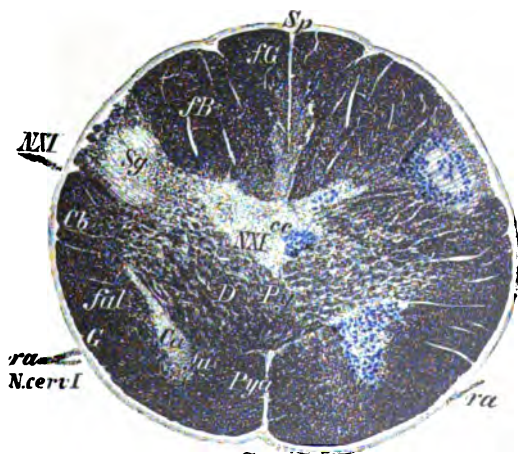


Fig. 1.



Sa
Fig. 2.

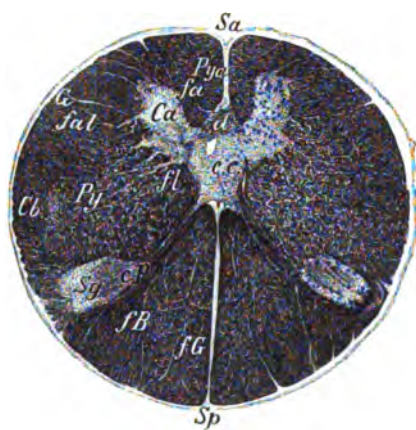


Fig. 1.

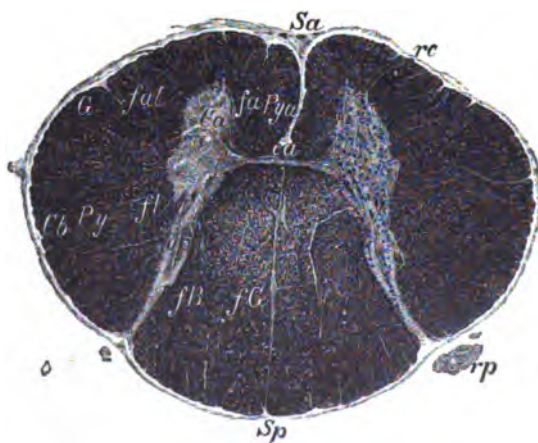


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 47.

Die Schnitte sind von jetzt ab, dem usus gemäss, umgekehrt gestellt. Der dorsale Abschnitt zieht nach unten (S. p.), der ventrale (S. a.) nach oben.

Fig. 1. *Schnitt durch das oberste Halsmark dicht unter der Pyramidenkreuzung.* (1. Cervikalnerv.)

Die Pyramiden (Py.) sind grösstenteils aus dem Vorderstrang verschwunden und befinden sich im gekreuzten Seitenstrang. Im Vorderstrang liegt noch der kleine ungekreuzte Pyramidenstrang (Py. a.) und der Vorderstrangrest (fa.) (z. Teil aus dem fasc. longitud. post. Im Seitenstrang befinden sich die gekreuzte Pyramidenbahn (Py.); der Vorderseitenstrangrest (fal.), die seitliche Grenzscheide (fl.) und das Gower'sche Bündel (G.) als Fortsetzung von Fasern der substant. reticularis tegm.; die Kleinhirnseitenstrangbahn (C. h.) aus dem corp. restiforme (ventraler Abschnitt).

In den Hintersträngen liegen der Goll'sche (f. g.) und der Burdach'sche Strang (f. B.).

In der Tiefe des sulc. longitud. ant. (S. a.) liegt die commissura anterior (d.), die spinale Fortsetzung der Pyramidenkreuzung, dahinter der Centralkanal (c. c.) und die hintere Commissur.

Vorderhorn (C. a.) und Hinterhorn (c. p.) sind vollkommen ausgebildet, im Hinterhorn die hoch oben schon bemerkbare Substant. gelatinosa (S. g.) noch breit entwickelt. Die obersten Cervikalnervenzellen treten hier aus dem Vorderhorn (vordere Wurzeln) und in den lateralen Abschnitt des Burdach'schen Strangs (hintere Wurzeln in die hintere Wurzelzone).

Fig. 2. *Schnitt durch das obere Halsmark in der Höhe des 4. Cervikalnerven.*

Bezeichnung wie bei Fig. 1. Die Subst. gelatinosa (c. p.) im Hinterhorn ist wie auf den folgenden Schnitten viel schmaler geworden. Ursprung des phrenicus in den Vorderhornzellen (Ca.), rp. = hintere Wurzeln.

Erklärung zu Tafel 48.

Fig. 1. *Schnitt durch die Halsmarkanschwellung in der Höhe des VII. Cervikalnerven* (plex. brachialis).

Die graue Substanz ist infolge der mächtigen Entwicklung des Vorderhorns (C. a.) beträchtlich verbreitert. Die Zusammensetzung ist dieselbe wie auf 47, 1 angegeben. Im Vorderhorn liegen die Zellen für die motorischen peripherischen Neuren der Armmuskeln (hier speziell für Vorderarmmuskulatur). Man unterscheidet eine mediale kleinere (m) und eine laterale (l) Ganglienzellgruppe. Die laterale (und mediale) zerfällt wieder in eine vordere (l. a.) und hintere (l. p.) Abteilung. Die lateralen Gruppen dürften die eigentlichen motorischen Ganglienzellen enthalten. Hinter den motorischen Zellgruppen liegen die sogenannten „Mittelzellen“ (c.) um diese verästeln sich zahlreiche Collateralen aus den hinteren Wurzeln und auch aus den Seitensträngen. Die hinteren Wurzeln (r. p.) und ihr Verlauf sind noch besser auf Tafel 52, 1 zu erkennen.

Fig. 2. *Schnitt durch das obere Brustmark in der Höhe des III. Brustnerven.*

Fig. 3. *Schnitt durch das mittlere Brustmark in der Höhe des VI. Brustnerven.*

Das Vorderhorn wird wieder schmal, aus ihm entspringen die peripherischen Neuren für die Interkostalmuskeln. Man erkennt an der Basis des Hinterhornes die Anlage der Clarke'schen Säulen (Cl.). Canalis centralis (c. c.).

Die Goll'schen Stränge verschwinden mehr und mehr nach unten zu.

Die übrigen Verhältnisse ungeändert.

Vordere Wurzeln (r. a.), hintere Wurzeln (r. p.)

Abkürzungen: Ca = cornu anterior, ca = commissura anterior, Cb = Kleinhirnseitenstrangbahn, cc = Centralkanal, cl = Clarke'sche Säule, cp = Hinterhorn, fa = Vorderstrang (Grundbündel), fal = Seitenstrang (Grundbündel), fb, fg = Burdach'scher, Goll'scher Strang. G = Gower'scher Strang, L = Lissauer'sche Markbrücke, ra, rp = vordere, hintere Wurzel. Sa, Sp = sulcus longitudinalis anterior, posterior, Py = Pyramidenseitenstrangbahn, Pya = Pyramidenvorderstrangbahn.

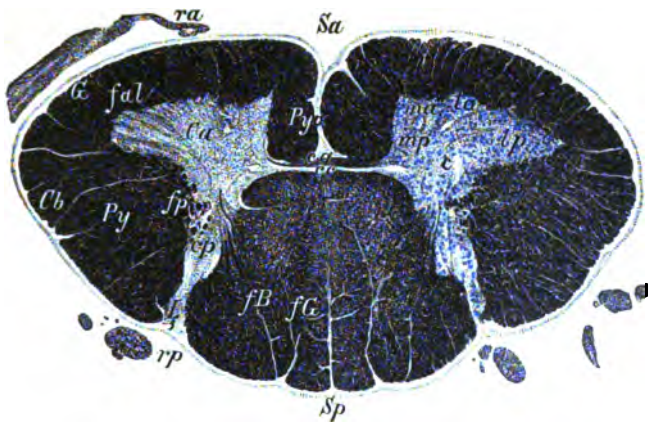


Fig. 1.

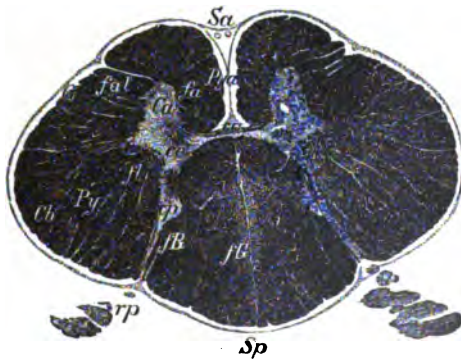


Fig. 2.

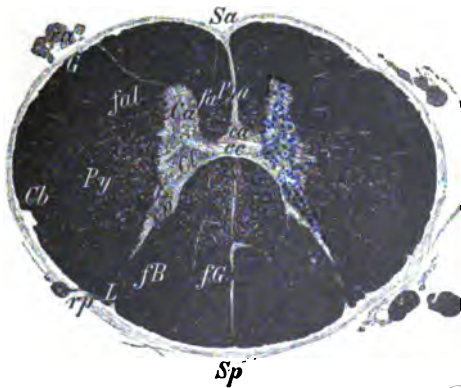


Fig. 3.

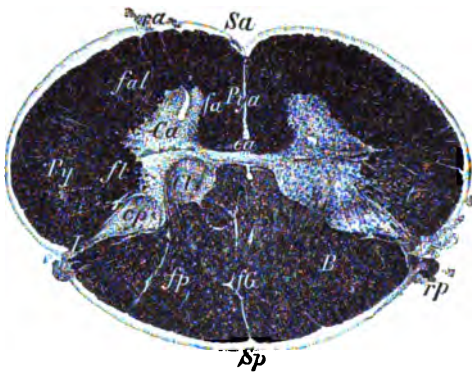


Fig. 1.

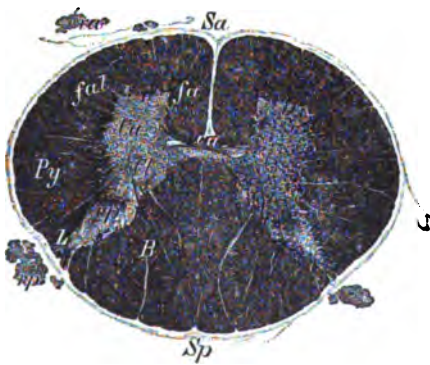


Fig. 2.

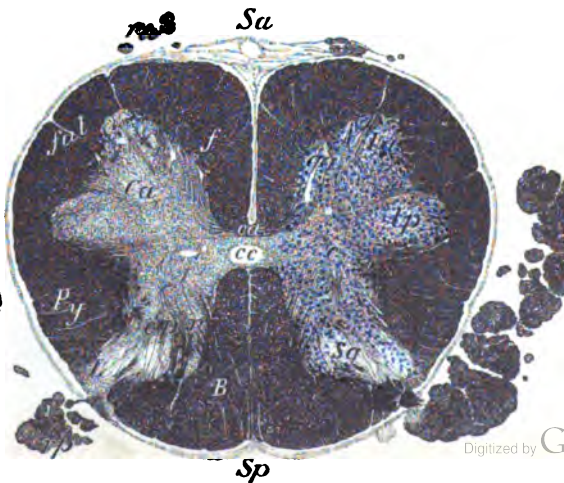


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 49.

Fig. 1. *Schnitt durch das unterste Brustmark in der Höhe des XI. Brustnerven.*

Das Vorderhorn (C. a.) nimmt zu, und ändert seine Konfiguration, die Clarke'schen Säulen (C. l.) mit ihren Zellen sind gross und heben sich scharf ab. Aus ihnen ziehen die Fasern zu dem gleichseitigen Kleinhirnseitenstrang (Cb, Tafel 48) und verlaufen mit dieser cerebellar (zum gekreuzten nucleus tegmenti aus dem corp. restiforme). Die Pyramidenseitenstrangbahn (Py.) tritt unterhalb des Ursprungs der Kleinhirnseitenstrangbahn ganz an die Peripherie heraus. Die Pyramidenvorderstrangbahn wird kleiner und erschöpft sich im obersten Lendenmark, auch alle übrigen Stränge verschmälern sich, nachdem sie einen Teil ihrer Fasern in höheren Segmenten abgegeben haben.

Fig. 2. *Schnitt durch das obere Lendenmark, in der Höhe des II. Lumbalnerven.*

Fig. 3. *Schnitt durch das untere Lendenmark in der Höhe des IV. Lumbalnerven.*

Das Vorderhorn und das Hinterhorn dehnen sich bedeutend aus. Die graue Substanz gewinnt fast das Uebergewicht über die weisse. Die Zellgruppen im Vorderhorn sind analog denen des Halsmarks, sie zerfallen in die mediale (vordere und hintere, ga) und die mächtigere laterale vordere (la) und hintere (lp.) Gruppe, c=Mittelzone. Aus der lateralen Gruppe entspringen die periph. Neuren für die Beinmuskeln. Die hinteren Wurzeln (r. p.) rücken in dicken Bündeln in die hinteren Wurzelzonen ein, ihre Kollateralen und kurzen Aeste strahlen bogenförmig (radii) ins Hinterhorn ein. Sg=substantia gelatinosa des Hinterhorns, B=Burdach'scher Strang. Uebrige Bezeichnungen s. T. 48.

Erklärung zu Tafel 50.

Fig. 1. *Schnitt durchs mittlere Sacralmark in der Höhe des III. Sacralnerven.*

In der schmalen weissen Substanz des Seitenstrangs endet die Pyramidenseitenstrangbahn (Py). Am relativ mächtigsten ist hier die graue Substanz. Im breiten Vorderhorn (Ca) liegen die motorischen Ganglienzellen des periph. Neurons der kleinen Fussmuskeln, etwas tiefer für die Anal-vesicalmuskeln und deren reflektorisch-automatische Thätigkeit, B = Burdach'scher Strang, Sg = Substantia gelatinosa des Hinterhorns.

Fig. 2. *Schnitt durch die cauda equina und den conus medullaris.*

Im Duralsack liegen die tiefer abziehenden, im Lendenmark entsprungenen mot. u. sens. Wurzeln für die Nerven der unteren Extremität, lateral die späteren cruralis (Pl. l.), medial die Ischiadicus-Bestandteile (Pl. s.), die ersteren nach ihrem Austritte den Plexus lumbalis, die anderen den Plexus sacralis bildend. Im Centrum liegt das unterste Ende des Rückenmarks, der conus medullaris (C. m.).

Fig. 3. *Schnitt durch eine hintere Wurzel und ein Spinalganglion vom Lendenmark.*

Der gemischte Nerv. (N. p.) tritt bis an das Spinalganglion von der Peripherie kommend her, sein sensibler Teil (r. s.) tritt ins ganglion ein und endet in dessen Zellen (man erkennt trotz der schwachen Vergrösserung einen Teil der stark pigmentierten Zellen des Ganglion). Von ihnen tritt, sich sammelnd, die hintere Wurzel (r. p.) aus dem Ganglion wieder heraus und tritt ins Rückenmark (spez. in die hintere Wurzelzone des Hinterstrangs) ein. fa = fibrae afferentes, fe = fibrae efferentes, c = Zelllager der Ganglienknoten.

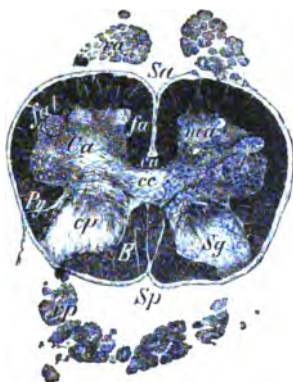


Fig. 1.

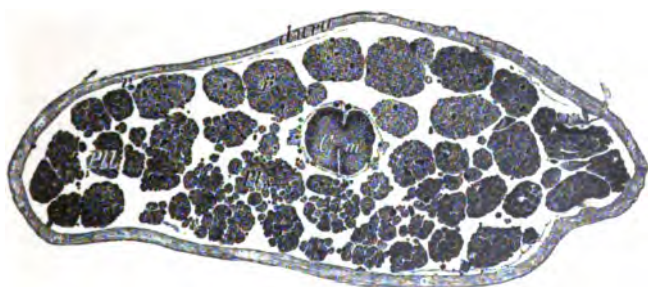


Fig. 2.



Fig. 3.

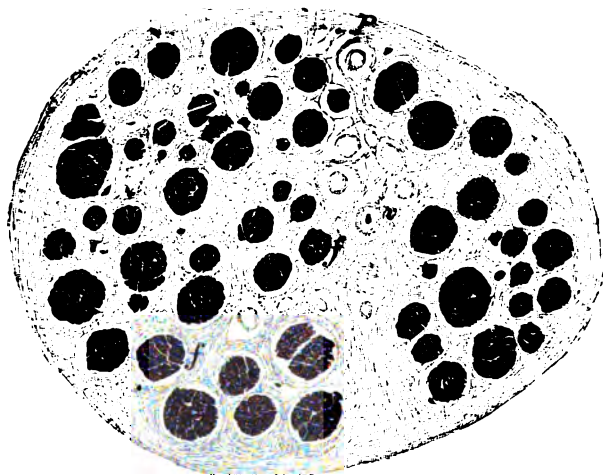


Fig. 1.

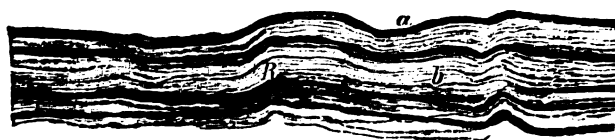


Fig. 2.

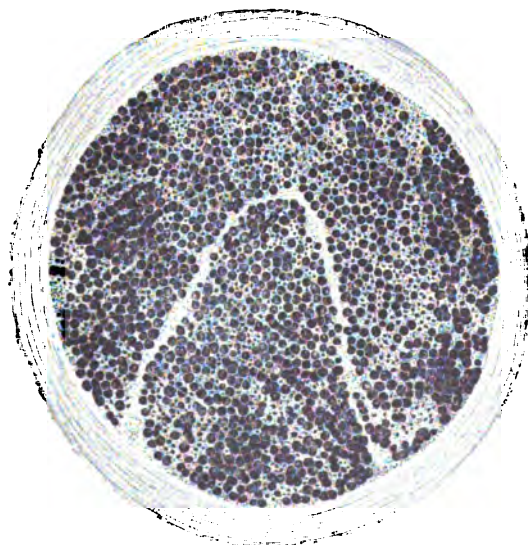


Fig. 3.



Fig. 4.

Erklärung zu Tafel 51.

Fig. 1. *Querschnitt durch den ganzen Nerv. ischiadicus an seiner oberen Austrittsstelle* (for. ischiadicum majus).

Vom Epineurium (P) umhüllt erkennt man bei schwacher Vergrößerung die zahlreichen ihn zusammensetzenden einzelnen Bündel (f) von verschiedenster Dicke. Zwischen denselben verlaufen im perineuralen Bindegewebe die Blutgefäße (v.).

Fig. 2. *Ein Nervenbündel des ischiadicus auf dem Längsdurchschnitt.*

Zur Erklärung s. Fig. 3.

Fig. 3. *Ein Nervenbündel des N. ischiadicus auf dem Querschnitt.*

Man erkennt bei stärkerer Vergrößerung die Zusammensetzung desselben aus (schwarz gefärbten) markhaltigen Fasern von der verschiedensten Dicke. In allen Nervenbündeln verlaufen scheinbar regellos neben dicksten Fasern zahlreiche ganz schmale Nervenfasern von kaum erkennbarer Markscheide umgeben. Im Nervenbündel werden durch das endoneurale Bindegewebe einzelne Fächer gebildet.

Fig. 4. *Querschnitt durch einen normalen Nervus opticus* (schwach vergrößert) in seiner von der dura gebildeten Nervenscheide (v.). Auch er besteht aus zahlreichen einzelnen Bündeln, in denen erst die sehr feinkalibrigen Nervenfasern verlaufen. Der N. opticus enthält über 400,000 Einzelfasern.

Erklärung zu Tafel 52.

Die graue Substanz des Rückenmarks.

Die beiden Photographieen zeigen bei stärkerer Vergrößerung eine rechte Halsmark- und eine linke Lendenmarkhälfte (vgl. Bezeichnungen der Tafel 48, 1 und Tafel 49, 3).

Man beachte insbesondere die massenhaften in die Hörner einstrahlenden resp. ausstrahlenden Fasern. In das Vorderhorn strömen herein:

1. Fasern aus der vorderen Commissur (sich kreuzende Pyramidenvorderstrangfasern und sich kreuzende sensible centrale Fasern).
2. Fasern aus dem Vorder-Seitenstrang (motorische Endfasern und Collateralen aus dem Pyramiden-seitenstrang und sensible centrale Collateralen aus dem Vorder-Seitenstrang).
3. Fasern aus dem Hinterhorn (Reflexcollateralen und andere hintere Wurzelfasern) zur Mittelzone und zum Vorderhorn.

Aus dem Vorderhorn treten aus die vorderen (motorischen) Wurzeln (ra.) von den motorischen Ganglienzellengruppen entspringend, sie treten in Bündeln durch den Vorder-Seitenstrang aus. (Besonders aus den lateralen Zellgruppen stammend.)

In das Hinterhorn treten in bogenförmig verlaufenden dicken Strahlen (r.) die Collateralen und sämtliche kurze Bahnen der hinteren Wurzeln (rp.) herein aus dem Hinterstrang.

Am hintersten Ende der Hinterhörner der Substant. gelatinosa (S. g.) aufsitzend liegen die Lissauer'schen Felder (die Markbrücke) aus dünnen hinteren Wurzelfasern bestehend (L.), dicht vor denselben die zona spongiosa der Hinterhörner (s. Tafel 26).

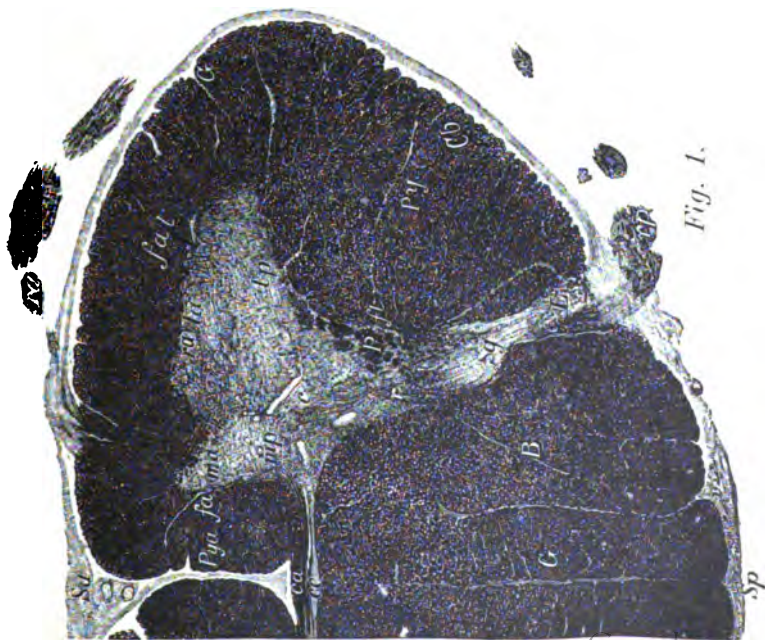


Fig. 1.

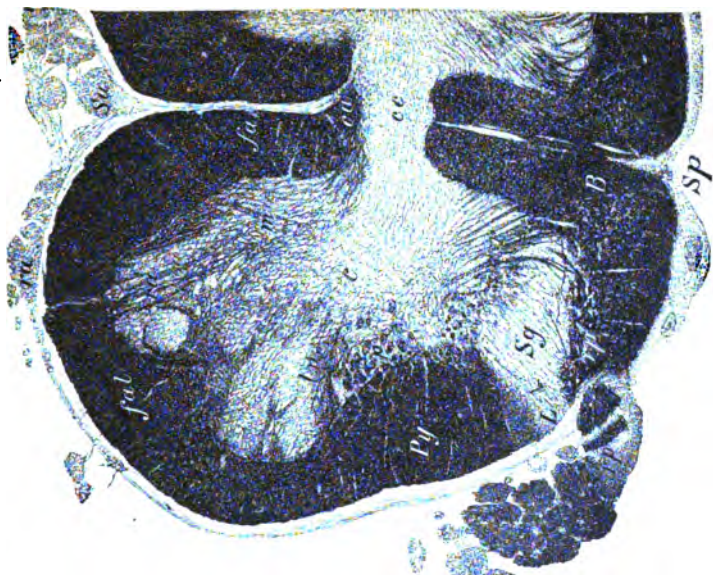


Fig. 2.

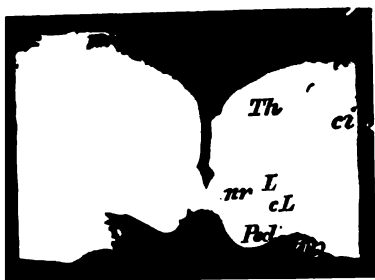


Fig. 1.

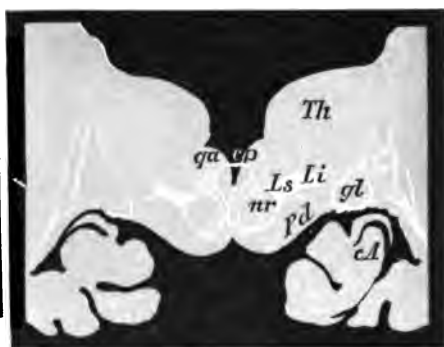


Fig. 2.



Fig. 3.



Fig. 4.



Fig. 5.



Fig. 6.



Fig. 7.

Erklärung zu Tafel 53.

Markscheidenanlage im foetalen Gehirn. (Photographien.)

Die Tafel schliesst sich unmittelbar an Tafel 15 an, sie wird nur des besseren Verständnisses wegen erst jetzt gebracht.

Fig. 1—5 stellen Schnitte durch den ungefärbten Hirnstamm eines Foetus vom 8. Monat dar. Die weitaus grösste Zahl der beim ausgebildeten Gehirn markhaltigen (also ungefärbt weissen) Fasern ist hier noch marklos. Dagegen sind einzelne phylogenetisch offenbar alte und wichtige Bahnen durch ihre Markscheidenanlage hier sehr deutlich schon makroskopisch erkennbar, sie heben sich glänzend weiss von dem übrigen Grau des Hirnstammes ab. Die wichtigsten dieser Bahnen sind: die Markstrahlung zum roten (n. r.) Kern (Fig. 1, L.), die Linsenkernschlinge (cL.) und die Schleife, (Ls. i.), ausser ihr sind noch markhaltig der fascicul. longitud. post (f.), die Bindearme (b), die nasale Trigeminiwurzel, die peripherischen Gehirnnerven, der tractus opticus (tro.), die hintere Commissur (cp.), u. a. Die Pyramidenbahn aber ist zu der Zeit noch marklos.

Fig. 1 und 2. Schnitt durch den mittleren und hinteren Abschnitt des Thalamus opticus. Man beobachte den noch marklosen Hirnschenkelfuss (mot. Pyramidenbahn etc.).

Fig. 3. Schnitt durch die vorderen Vierhügel.

Fig. 4. Schnitt durch die Pons-Mitte.

Fig. 5. Schnitt durch die Medulla oblongata.

Aus dem Schleifengebiet ziehen auf über Schnitt 1 gelegenen Höhen früh markhaltig angelegte Faserzüge als Bestandteil der Linsenkernschlinge weiter durch den globus pallidus und (wahrscheinlich nicht ununterbrochen) in der sog. Haubenstrahlung (der erste markhaltige Faserzug des Grosshirnhemisphärenmarks, sensible Bahn! (siehe Text, Abschnitt IV, S. 68) zur Rinde der hinteren Centralwindung und des Parietallappens.

Fig. 6 u. 7 sind Schnitte durch das Halsmark und Brustmark von Neugeborenen. Man erkennt die noch nicht markhaltige Pyramidenbahn (Py.) von der ausgebildeten Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb.) sich abhebend. Entsprechendes Lendenmark s. Tafel 14, Fig. 2 (Markscheidenfärbung).

Erklärung zu Tafel 54.

Schema des Verlaufes der klinisch wichtigsten Nervenbahnen.

In die schematischen, ohne weiteres verständlichen Querschnitte der Grosshirnhemisphären, Hirnschenkel, Brücke und Cerebellum, Medulla oblongata, Hals- und Lendenmark sind eingezeichnet und in ihrer gegenseitigen Lage aus der Tafel ersichtlich:

1. *Motorische Bahn.* Zentraler Neuronkomplex (Pyramidenbahn): rot, peripherischer = blau.

Man beachte die Kreuzungen der zentralen Bahnen (d VII, d XII, dp, Kreuzung der facialis, hypoglossusfasern, Pyramidenkreuzung).

Abkürzungen: Py = Pyramidenbahn. Pya, Pyl = Pyramidenvorder- und seitenstrang.

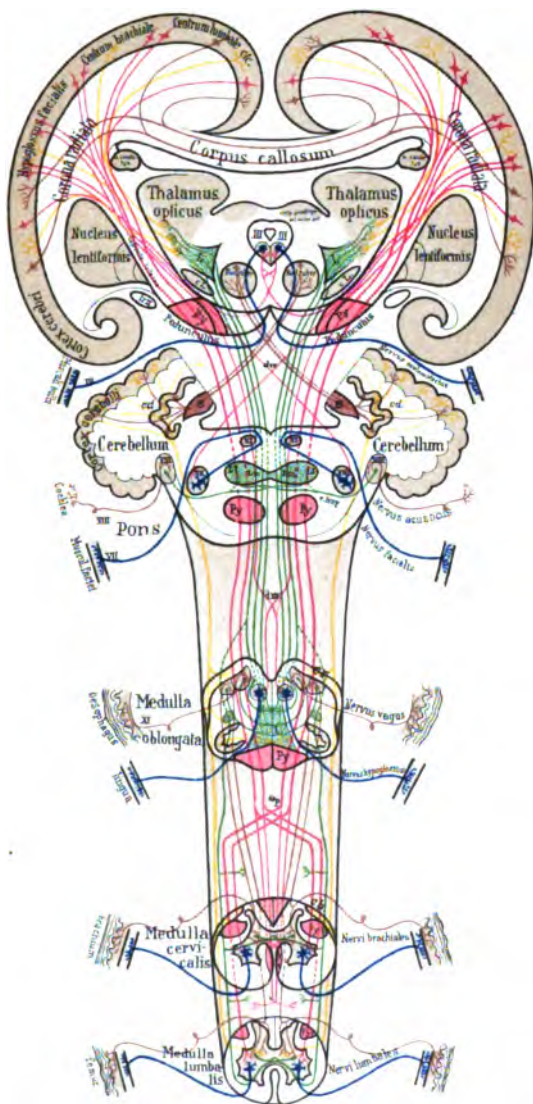
2. *Sensible Bahn.* Peripherisches Neuron: braun, zentrales (Schleifenbahn): grün, centrocortikales: gelb.

Abkürzungen: Cb = Kleinhirnseitenstrangbahn, Cr = corpus restiforme, c trap = corpus trapezoides, Ll, lm = laterale, mediale Schleife, L = obere Schleife, c L = Luys'scher Körper.

3. Braun ist ferner die Bahn vom roten Kern (nucl. ruber) zum Kleinhirn (Bindearm, b und corpus dentatum cd) gegeben.

4. Gelb sind die Kleinhirnlivenbahnen.

Das Uebrige ergibt sich aus der Tafel selbst.



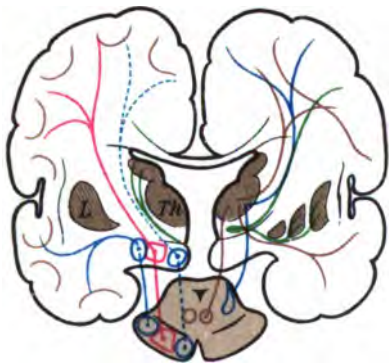


Fig. 1.



Fig. 2.

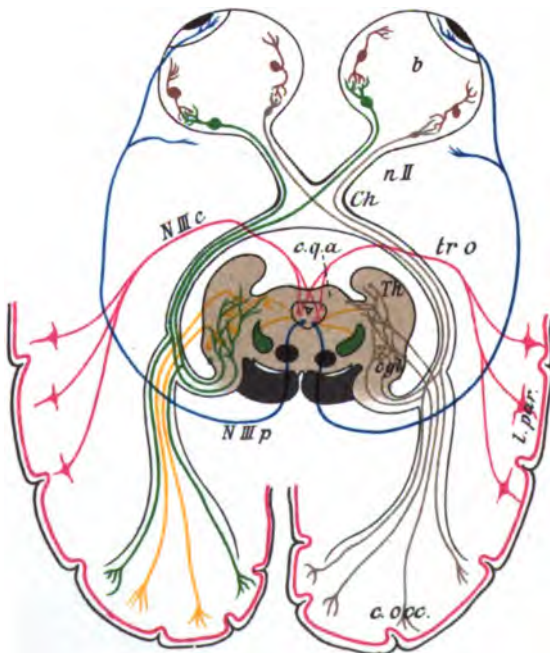


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 55.

Fig. 1 und 2 zeigen die Zusammensetzung der Haube und des Fusses vom Hirnschenkel aus den Grosshirnhemisphärenbahnen.

Fig. 1 zeigt die Hemisphäre auf dem Frontalschnitt, die Fig. 2 auf dem Horizontalschnitt.

In Fig. 1 erkennt man links die Fuss-, rechts die Haubenzusammensetzung.

Fuss: frontale Brückenbahn (blau getüpfelt), Pyramidenbahn (rot), temporo-occipitale Brückenbahn (blau).

Haube: Schleifenbahn (blau), Thalamus — roter Kern (braun), Linsenkernschlinge (grün).

In den Hemisphärenschnitten sind schematisch gezeichnet: die kurzen und langen Associationsbahnen (braun), die Stabkranzfasern zum Thalamus (oberer, unterer Stiel) (braun).

In Fig. 2 ausserdem noch die Sehstrahlung (Occipitalrinde — Opticus centren — tract. opt.) (gelb).

Fig. 3. Schema der Opticus und Oculomotoriusbahn und ihrer Verbindungen. (Die Fasern des linken tractus opt. farbig).

Opticus: periph. Neuron (braun) in der Retina (b = Bulbus), central. Neuron (grün), im N. opticus (n. II) zum Chiasma (Ch), Kreuzung der nasalen Bündel, von da im tractus opt. (tr. o.) zu: corp. gen. lat. (cgl), Pulvinar (Th), corp. quadrig. ant. (cqa); Hier Faserendaufsplitterung.

Von da in der Sehstrahlung (gelb grün) zur Cu-neusrinde im Occipitallappen, (ob direkte Fasern von tractus zu Rinde zweifelhaft, Collateralen?).

Oculomotorius: zentral. Neuron (rot), vom Rindencentrum (g. angularis?) gekreuzt und ungekreuzt zum Oculom.-Kern am Boden des Aquaeductes.

Peripher. Neuron (blau), von da als periph. Nerv. (auch gekreuzter Ursprung, für rect. int.) zur Bulbusmuskulatur.

Pupillarreflexbahn: Opticusfasern — Vierhügel — hypothetische Reflexcollateralen (gelb getüpfelt) — Oculomotoriuskern — periph. Nerv (blau) — sphincter pupillae (gangl. ciliare eingeschaltet).

Erklärung zu Tafel 56.

Fig. 1. *Uebersicht über die Projektionsbahnen.*

Aus der Grosshirnrinde ziehen die Projektionsbahnen, welche andere tiefer gelegene Hirnabschnitte mit der Hirnrinde verbinden, sich zum Stabkranz sammelnd zur inneren Kapsel. Von hier tritt ein Teil als Stabkranz zum Thalamus (braun) in diesen ein (vorderer, hinterer, oberer, unterer Schenkel). Blau ist die frontale und temporale Brückenbahn, die im gekreuzten Brückenschenkel zum Kleinhirn weiterzieht. Rot ist die Pyramidenbahn, grün die sensible Schleifenbahn, violett die Olivenkleinhirnbahn, gelb die Sehstrahlung, braun die Bindearme.

Fig. 2. *Schema der Zusammensetzung der sensorischen Nervenbahnen.*

Das periphere sensible Neuron ist braun, das centrocorticale grün. Zellen, Faserverlauf, Endung, Collateralen, Reflexbahnen etc. ergeben sich aus dem Schema ohne weiteres.

I. Riechbahn, II. Sehbahn, VIII. Gehörbahn, V. IX. Geschmacksbahn, s. Hautsinnesbahn.

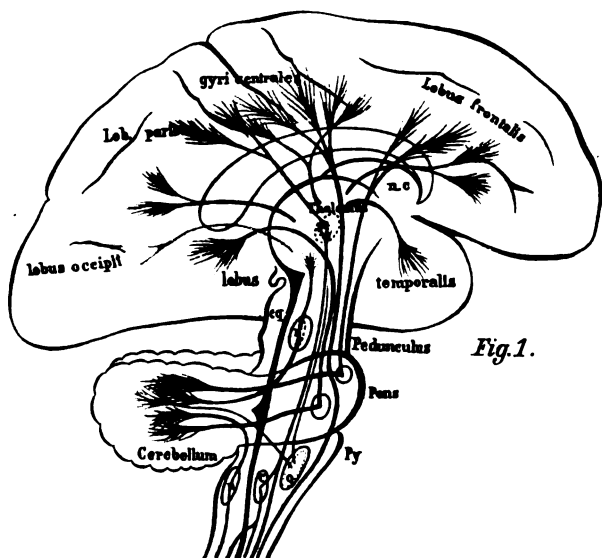
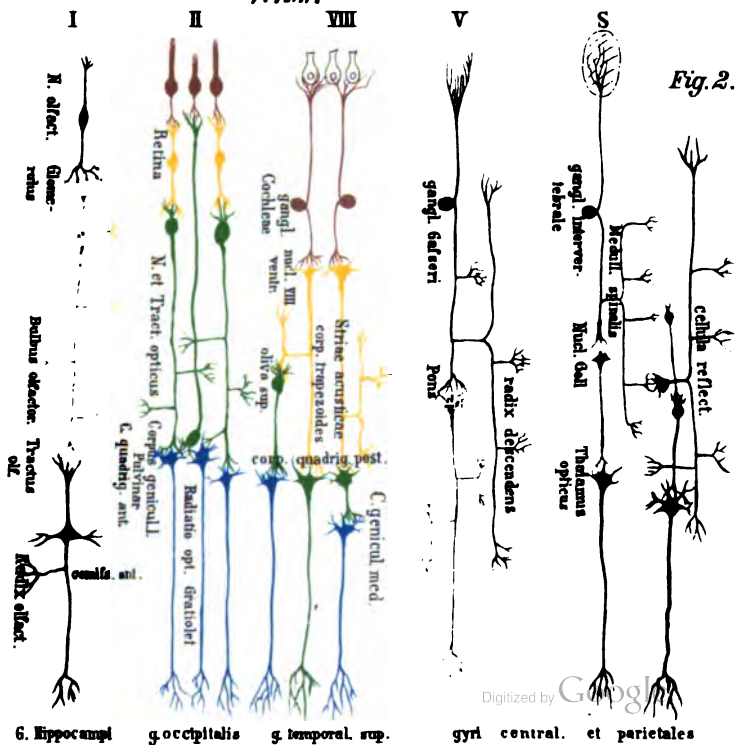
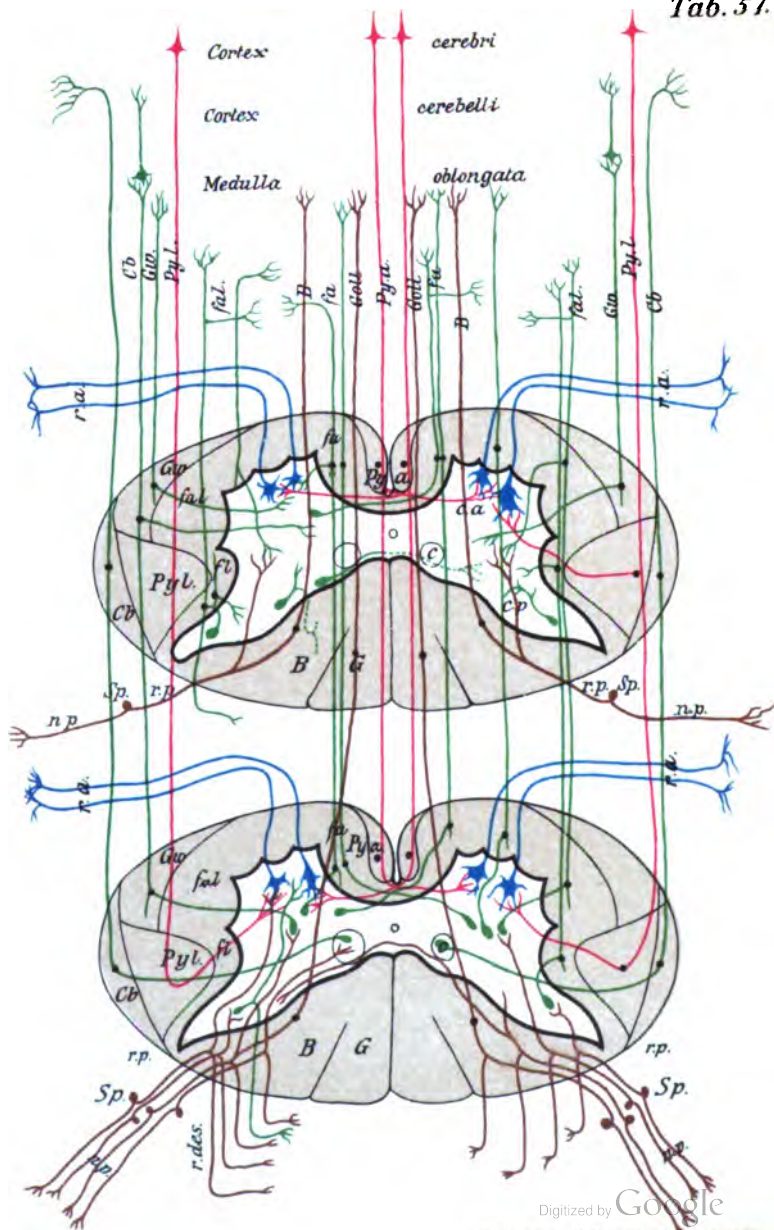


Fig. 1.



Tab. 57.



Erklärung zu Tafel 57.

Schema des Faserverlaufes im Rückenmark.

I. Motorische Bahn.

- a) Centrales Neuron (rot): Pyramidenseitenstrangbahn (Py. l.) und Pyramidenvorderstrangbahn (Py. a.), im Vorderhorn (ca) Endaufsplitterung.
- b) Periph. Neuron (blau): Vorderhornzelle — vordere Wurzel (r. a.) — motor. Nerv-Muskel.

II. Sensible Bahn.

- a) Periph. Neuron (braun): Sensibl. Nerv (N. p.) -- Spinalganglion (Sp.) — hintere Wurzel (r. p.) des Rückenmarks. In der hinteren Wurzelzone des Hinterstrangs zerteilt sich jede Faser in einen ab- und aufsteigenden Ast (kurze und lange Fasern). Die kurzen Bahnen biegen in das Hinterhorn (cp.) um als:
 - 1) Reflexcollateralen zum Vorderhorn, kurzer Reflexbogen, langer Reflexb. (Einschaltung eines [grünen] Neurons).
 - 2) Fasern zu Zellen der Mittelzone der grauen Substanz,
 - 3) Fasern zu Zellen der Clarke'schen Säulen (c).
 - 4) Fasern zu centralen und bes. medialen Vorderhornzellen (Commissurenzellen).
 - 5) Fasern zu Hinterhornzellen.

Die langen Bahnen (6) ziehen erst in den Burdach'schen (B) höher oben in den Goll'schen (G.) Strängen weiter zu den Hinterstrangkernen der Med. oblongata. (Hier anschließend die Schleife.)

- b) Centrales Neuron (grün): Es beginnt mit den Zellen der unter 2—6 genannten Endstellen des peripherischen.
 - 1) Von den unter 2 als „Strangzellen“ bezeichneten entspringen die Fasern des gleichseitigen Vorderseitenstrangrestes (fal.) u. fa (Grundbündel der Vorderseitenstränge) und des Gowers'schen Stranges (G).
 - 2) Von den unter 3 genannten: die gleichseitige Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb.).
 - 3) Von den unter 4: Fasern, die in der vorderen Commissur sich kreuzend im Vorderseitenstrang (fa) der anderen Seite aufsteigen.
 - 4) Von den unter 5: Fasern zur seith. Grenzschrift (fl) und zum ventralen Feld der Hinterstränge (s. Taf. 26, 1).

Ausserdem ist angegeben die Art der Collateralenabgabe und die Endigung der centralen kurzen (bald in die graue Substanz wieder einbiegenden) Bahnen des Vorderseitenstrangs, die „Binnenzellen“ (grün, Golgi) im Hinterhorn. Die Kreuzung in der hinteren Commissur ist noch unklar. Es sind in den hinteren Wurzeln auch anscheinend noch vereinzelte centrifugale Fasern enthalten, die ihre Neuronzellen im Vorderhorn haben, doch ist dies für den Menschen noch nicht bestätigt.

IV.

Allgemeine pathol. Anatomie
des
Nervensystems.

Demonstriert an speziellen Beispielen.

(Hiezu Abschnitt IV des Abrisses.)

Spezielle Pathologie des Gehirnes.

(Hiezu Abschnitt V S. 146 ff. des Abrisses.)

Sekundäre Erkrankungen des Nervensystems

Erklärung zu Tafel 58.

Fig. 1. *Schnitt durch Hirnrinde und Hirnhäute bei Meningitis cerebrospinalis (epidemica).*

Das Präparat stammt von einem 23jährigen Soldaten, der mit fieberhaften Allgemeinerscheinungen, Erbrechen und Kopfschmerzen akut erkrankte. Nackenschmerzen und -steifigkeit, febris continua um 40°, Herpes labialis, Leukocytose von 36000 liessen die Diagnose sicher stellen. Zunehmende Bewusstseins-trübung, motorische Reizerscheinungen (Zuckungen der Gesichtsmuskeln, der Arme besonders der rechten Seite), Delirien. Exitus nach 6 Tagen in tiefem Coma, bei ausgeprägter anhaltender Starre der Nacken-Rücken-muskeln.

Sektion: Auf und in den weichen Häuten von Gehirn und Rückenmark eitrige Infiltrate, die besonders die Konvexität überziehen (am stärksten in der Mitte der linken Centralwindungen). Im Eiter der Diplokokkus lanceolatus. Die (rot gefärbte) eitrige Infiltration senkt sich in die Furchen herein und mit den Pia-gefässen in die Rindensubstanz. Die Rindenzellen werden durch die Entzündungsprodukte erst in krankhaften Reizzustand versetzt, dann in ihrer Thätigkeit gelähmt.

Fig. 2. *Hirnrinde bei Meningitis tuberculosa.*

Bei einer 30jährigen Frau mit vorgeschrittener Lungentuberkulose traten 20 Tage vor dem exitus auf: höheres Fieber, Kopfschmerzen, Delirien, zunehmendes Coma. Ptosis der Augenlider, Pupillenerweiterung, Konvulsionen. Diagnose: Miliartuberkulose.

Sektion: Die weichen Häute übersät mit kleinen weisslich grauen Knötchen; an der Basis ein sulziges Exsudat mit Tuberkeln, in das der oculomotorius eingebettet ist.

Das Präparat zeigt einen dieser Miliartuberkel in der Tiefe eines sulcus; durch sein Wachstum kommt es zu einer Verdrängung der Zellschichten der Rinde. Solche „Solitärtuberkel“ können an Umfang zunehmen und (bes. bei Kindern) grosse Tumoren bilden (siehe Tafel 60,2). Hier haben wir die disseminierte Form der Tuberkulose.



Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 1.

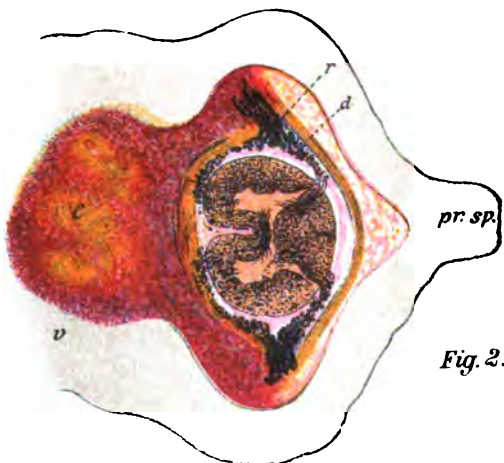


Fig. 2.

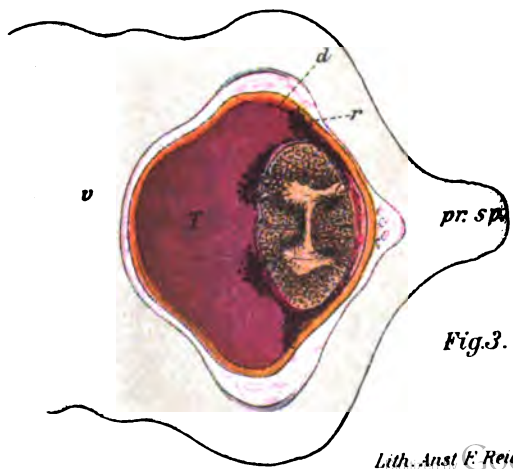


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 59.

Fig. 1. Ein *Aneurysma* (An) dicht über den Vierhügeln liegend hatte zur Erweichung hauptsächlich der rechten Hirnschenkelhaube (T.) und Vierhügelregion geführt. Bei dem Kranken, einem 53jährigen Manne, hatten bestanden: Kopfschmerzen, Schwindelanfälle, eine Parese des linken Armes und Beines, hochgradige Hemianaesthesia derselben Seite, Augenmuskellähmung am rechten Auge (Ptosis, Lähmung von Sphincter pupillae, rectus superior etc.).

Abkürzungen: AS = Aquaeductus Sylvii, NIII = oculomotorius, ab = arteria basilaris.

Fig. 2. *Caries eines Wirbelkörpers.*

Das Präparat stammt von einer 45jährigen Frau, die mit Schmerzen am Rücken und Rippenbogen, sowie zunehmender Schwäche in den Beinen erkrankte. Nach drei Monaten konnte sie kaum noch stehen, es bestanden leichte Blasen- und Sensibilitätsstörungen. Sehnenreflexe gesteigert. Unregelmässiges Fieber, an der Wirbelsäule nichts abnormes. Schliesslich Paralyse der Beine, Contrakturbildung. Ein auftretender kalter Abscess am Thorax sicherte die Diagnose: Kompression des Rückenmarks bei Caries der Wirbelsäule.

Sektion: kariöser Herd im 8. Brustwirbel (C) massenhafte Granulationen und käsige Massen erfüllten den Wirbelkanal und komprimierten Mark und austretende Wurzeln (r.). v. = Wirbelkörper, pr. sp. = processus spinosus, d = dura mater.

Fig. 3. Ein *Tumor* (T) von der Innenfläche der dura (d.) aus im Wirbelkanal sich entwickelnd hatte bei einer 38jährigen Frau unter heftigen Schmerzen besonders in beiden Beinen im Verlaufe von 3 Monaten zu einer vollkommenen, spastischen Lähmung der Beine, vollkommener Anästhesie daselbst (nur kalt als heiss angegeben), incontinentia urinae etc. geführt. Exitus an Cystitis, Pyelitis.

Diagnose: Compression des Rückenmarkes (Carcinom?). Der Tumor erwies sich als ein Sarcom, das in der Höhe des 2.—6. Brustwirbels den Wirbelkanal fast ausfüllte.

Abkürzungen: v = Wirbelkörper, r = hintere Wurzeln, d = dura mater. prsp = Processus spinosus. Digitized by Google

Erklärung zu Tafel 60.

Fig. 1. *Gehirnabszess.*

Bei einer 56 jährigen Frau, die seit Jahren schon über anhaltenden, dumpfen Kopfschmerz und Anfälle von Erbrechen geklagt hatte, entwickelte sich unter zunehmendem Fieber ein schwerer status typhosus mit Nackenstarre, Trismus, Opistotonus, Erbrechen, heftige Kopfschmerzen. Die Kranke sprach verwirrt und konnte sich insbesondere nie auf die richtige Benennung der ihr sonst wohl bekannten Gebrauchsgegenstände (Gabel; Licht etc.) besinnen (opt. Aphasie).

Bei der Sektion fand sich im linken Occipitallappen ein dessen Mark grossenteils zerstörender Abszess.

Das Präparat zeigt einen Horizontalschnitt durch den Hinterhauptslappen (Prc = Praecuneus, c = cuneus, os = gyrus occipitalis superior, Pc = gyrus parietalis inferior (Pli courbe).

Fig. 2. *Tuberkel der Brücke.*

50 jäh. Mann. Seit 1 Jahr Klagen über Kopfschmerzen und Schwindel. Seit 6 Wochen viele Schwindelanfälle, taumlicher Gang (cerebellare Ataxie), Erbrechen, Nackenstarre und Nackenschmerzen. Rechtsseitige Parese von Facialis, Arm und Bein, linksseitige Trigemiuslähmung und Facialislähmung; Gesichtsanästhesie (Hemiplegia alternans). Convergirende Blicklähmung nach links, später auch nach rechts, Doppelbilder. Später Schling- und Stimmbandlähmung, Kachexie. Tod nach 8 Wochen. Keine sonstige Tuberkulose.

Diagnose: Basistumor der Brückengegend.

Präparat: grosser tuberkulöser Tumor (T) in der linken Brücke, eitriger Herd darüber in der Haubengegend (tg), der IV. Ventrikel stark nach oben verschoben, die mediane Raphe (R) ganz nach rechts verschoben. Zerstörung des Processus cerebelli ad pontem (Prp), der Pyramidenbahn (Py), des Trigeminus und seiner Kernregion, des Kernes der N. facialis.

Uebrige Bezeichnungen vergleiche Tafel 38 u. 39.

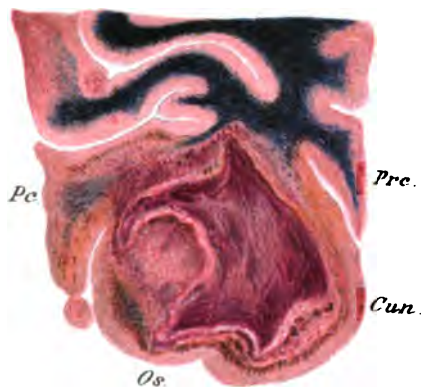


Fig. 1.

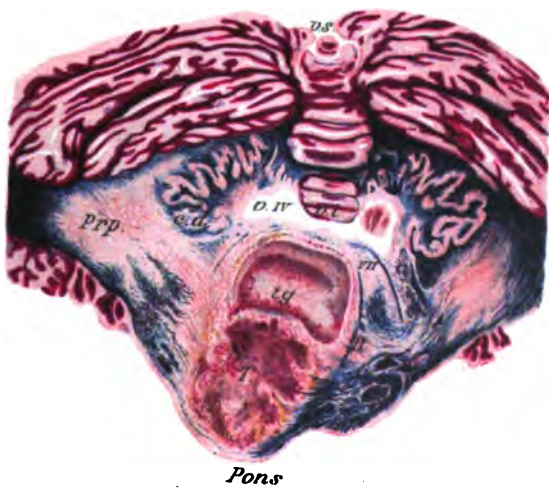


Fig. 2.

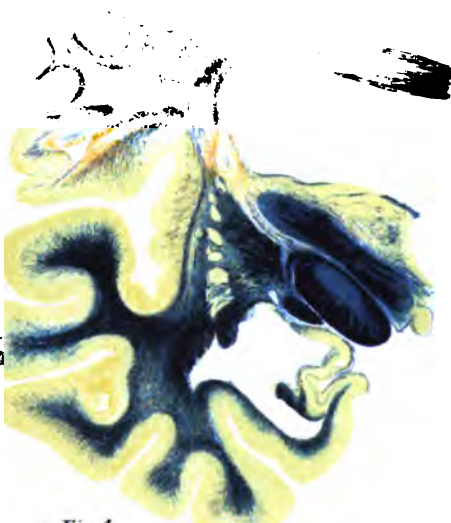


Fig. 1.

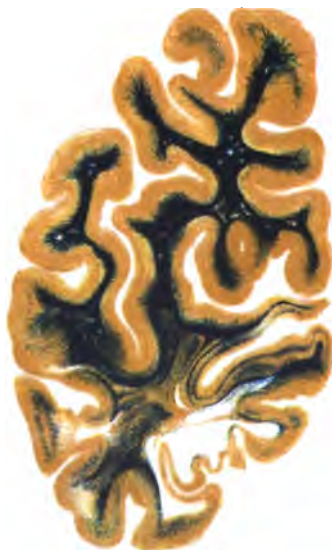


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 61.

Fig. 1. *Hydrocephalus chronicus*.

Schnitt durch die Mitte des Gehirnes eines 18jähr. blödsinnigen Kranken mit angeborenem Hydrocephalus. Stark erweiterter Seitenventrikel (ventr. lat.) Unterhorn (v. inf.) und dritter Ventrikel (v. m.). Abflachung der Rindenwindungen, hochgradige Redukt. des Balkens (cc) und der Balkenstrahlung, der Associationsfaserung, während die Projektionsbahnen verhältnismässig am besten erhalten sind.

Bezeichnungen vergleiche Tafel 31, Fig. 2.

Fig. 2. *Encephalitis acuta hämorrhagica*.

Schnitt durch den linken Occipitallappen einer 66 jähr. Frau. Dieselbe war unter Fieber und Erbrechen an meningitischen Erscheinungen erkrankt. Besonders ausgesprochen war eine konstante rechtsseitige Hemianopsie; alle Gegenstände der rechten Seite wurden erst gesehen, wenn sie über die Mitte des Gesichtsfeldes auf die linke Seite gebracht worden waren. Unter zunehmendem Coma, Nackenstarre Delirien erfolgte nach 12 Tagen der exitus.

Autopsie: Erweichung der basalen Partie des Temporallappen, der medialen und basalen Rindenwindungen des linken Occipitallappens mit zahlreichen bis stecknadelkopfgrossen Blutungen.

Präparat: hämorrhagische Encephalitis mit Erweichung des cuneus (cun.), der lingula (ling.) des zugehörigen Markes und der Sehstrahlung. Gyrus angularis (g. ang.), Praecuneus (Praec.), fc = fossa calcarina.

Erklärung der Tafel 62.

Fig. 1. *Subkortikaler Gehirnherd infolge Hämorrhagie. Sekundäre Degeneration.*

Eine 42 jährige Frau erlitt einen apoplektischen Insult, als dessen Residuen verblieb: totale motorische Aphasie, totale rechtsseitige Hemiplegia facio-brachio-cruralis, leichte Hemianästhesie.

Sektion: ausgedehnte Zerstörung des Marklagers unter den Centralwindungen durch alte Hämorrhagie.

Präparat: der Herd (f) nimmt das Mark der hinteren Zentralwindung (cp), den lateralen Teil der Centrum semiovale und den oberen Teil der inneren Kapsel (ci) ein. Vom Herde aus erstreckt sich die sekundäre Degeneration auf den Balken (cc), die innere Kapsel (x), den lateralen Sehhügelkern (Tho.). Im Hirnschenkelfuss (ped) tritt die Stelle der degenerierten Pyramidenbahn als zwei helle Lücken zwischen der quer durchziehenden Linsenkernschlinge deutlich hervor.

Uebrigc Bezeichnungen vergleiche Tafel 31.

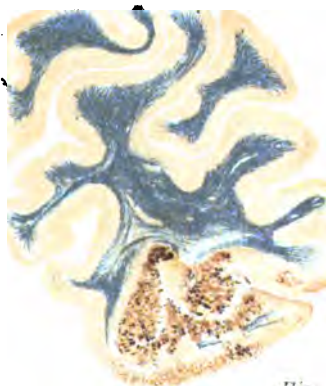
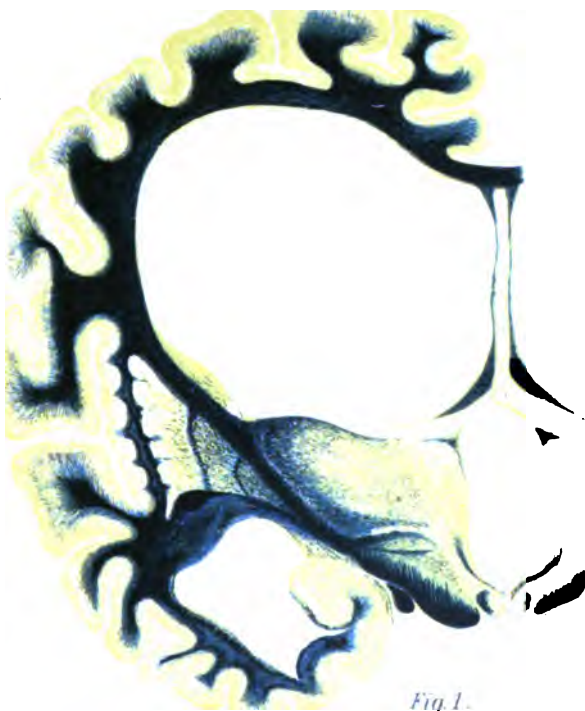
Fig. 2. *Embolische Erweichung. Sekundäre Degeneration.*

Schnitt durch den Occipito-parietal-Lappen eines 45jährigen Mannes. Derselbe litt an einer Mitralstenose und hatte wiederholt embolisch bedingte Insulte zu überstehen. Von einem derselben rührte eine ausgesprochene Hemianopsia homonyma dextra her.

Autopsie: Zahlreiche embolisch bedingte Cysten und Narben im ganzen Gehirn.

Präparat: Erweichung des cuneus (cun.) und der lingula (ling.), und deren Mark. Sekundäre Degeneration des fasciculus longitudinalis inferior (f) und der Gratiolet'schen Sehstrahlung (o).

Vergleiche Tafel 33, Fig. 1.



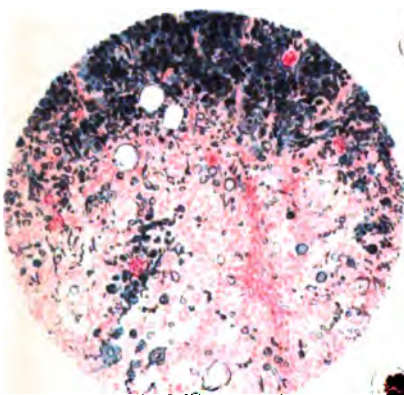


Fig. 1.

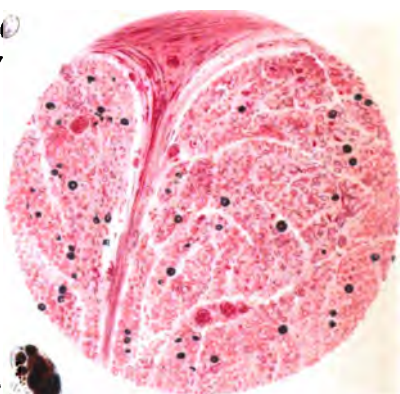


Fig. 2.

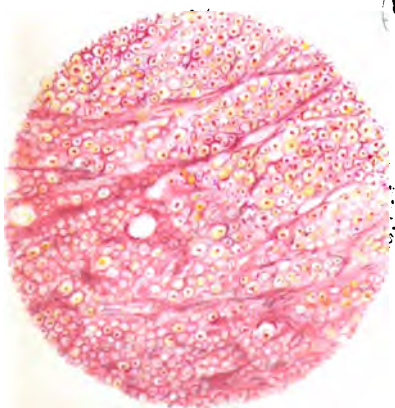
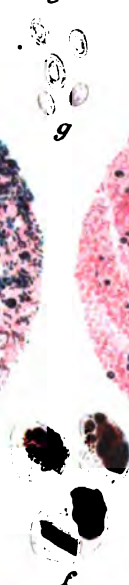


Fig. 3.

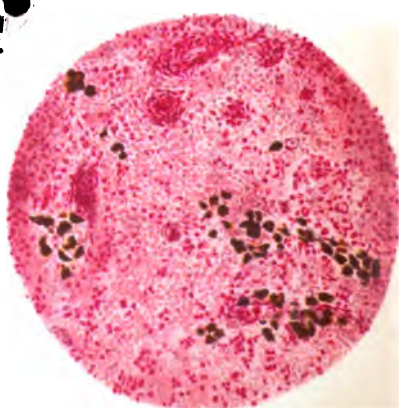


Fig. 4.

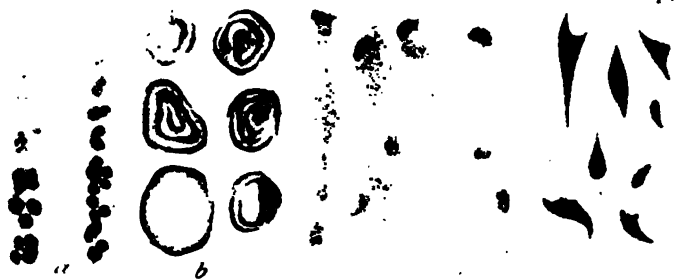


Fig 1

Erklärung zu Tafel 63.

Fig. a—f. *Produkte der nervösen Zell- und Faserdegeneration.*

a) Zerfallende Nervenfasern (Längsschnitt bei Neuritis alcoholica), b) quellende und zerfallende Nervenfasern, Querschnitt (bei Myelitis acuta), c) mit Fetttropfchen gefüllte Fasern und Zellen der Hirnrinde nach Osmiumsäurebehandlung (bei thrombotischer Erweichung); d) Fettkörnchenzellen, ungefärbt; e) atrophische Ganglienzellen aus dem Hypoglossuskern (bei Bulbaerparalyse; f) Blutpigmenthaltige Zellen, Hämoglobinschollen (bei Gehirnhämorrhagie); g) corpora amylacea aus dem Hinterstrang einer Tabes dorsalis.

Fig. 1. *Präparat von akuter Myelitis.* Das Mikroskop zeigt bei 150facher Vergrößerung im Seitenstrang des Falles, Tafel 75, Fig. 1, myelitische Herde zwischen normalen Bezirken. Statt der gedrängt stehenden, blauschwarz gefärbten Nervenfasern zeigen sich Lücken, die Fasern weisen alle Stadien degenerativen Zerfalles auf.

Fig. 2. *Präparat von akuter Neuritis.* Teil eines Nervenbündels aus dem N. ischiadicus bei Neuritis alcoholica. Starker Faserausfall, nur einzelne schwarzblaue Fasern sind noch erhalten, das bindegewebige Grundgewebe und die verdickte Schwann'sche Scheide lässt die ausgefallenen Markscheiden noch angedeutet erkennen.

Fig. 3. *Präparat von chronischer Sklerose.* Schnitt durch den Seitenstrang bei amyotrophischer Lateralsklerose. Infolge des chronischen Schwundes der Pyramidenbahnen vermehrt sich das Gliagewebe, das nur einzelne Nervenfaserschnitte noch aufweist.

Fig. 4. *Präparat von chronischer Myelitis.* Schnitt durch den Seitenstrang bei einer alten Myelitis. Vollkommener Ausfall der Nervenfasern, dicht verfilztes Gliagewebe, indurierte Gefäßscheiden, in deren Umgebung die Reste früherer Hämorrhagien (Blutpigment-schollen) sichtbar sind, charakterisieren diese „myelitische Narbe“.

Erkrankungen der Muskelfasern.

Fig. 1. Normaler Muskelquerschnitt, zusammengesetzt aus gleich grossen polygonalen Muskelfibrillenquerschnitten mit spärlichen Zellen.

Fig. 2. und 3. Muskelquer- und Längsschnitt bei spinaler Muskelatrophie (M. Biceps). Es besteht grosse Ungleichheit in der Dicke der einzelnen Fasern. Ein Teil ist total geschwunden, andere sehr verschmälert (p). Die Muskelkerne sind stark vermehrt und bilden ganze „Kernzeilen“. Die Querstreifung des Protoplasmas verschwindet an den degenerierenden Fibrillen, das Protoplasma zerfällt körnig; n = normale Fibrille, h = hypertrophische F.

Fig. 4. Juvenile Muskelatrophie (Dystrophia muscul. progress). (M. Quadriceps.) Hier besteht bündelförmiger Untergang der Muskelfasern, Kernvermehrung tritt auf, manche Fasern sind hypertrophisch. Die Querstreifung bleibt trotz bestehender Faseratrophie lange erhalten. Häufig lagert sich Fett zwischen die noch erhaltenen Muskelfibrillen ein. (Pseudohypertrophie.) Bei h sogenannte „hypertrophische“ Muskelfasern, n = normale Fasern.

Fig. 5. Neurotische Muskelatrophie (M. opponens pollicis). Man erkennt die starke Verschmälерung der Fibrillen und Kernvermehrung. Die Querstreifung bleibt lange deutlich.

Fig. 6. Ungefärbte Muskelfasern:

- a) degenerative Muskelatrophie (aus M. quadriceps bei Myelitis lumbalis). Es besteht körnige Trübung, Schollenbildung der Fibrillen, die Querstreifung verschwindet, die Fasern verschmälern sich ungleichförmig. Schliesslich bleibt nach Resorption des zerfallenen Protoplasmas der leere Sarkolemm Schlauch zurück;
- b) neurotische Muskelatrophie, wenig verschmälerte Fasern mit Kernzeilen und erhaltener Querstreifung s. o.



Fig. 1.



Fig. 5.

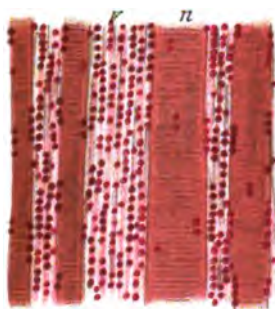


Fig. 2.



Fig. 3.

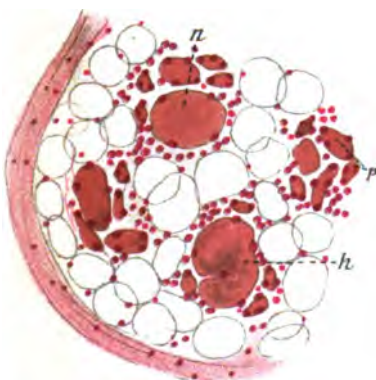


Fig. 4.

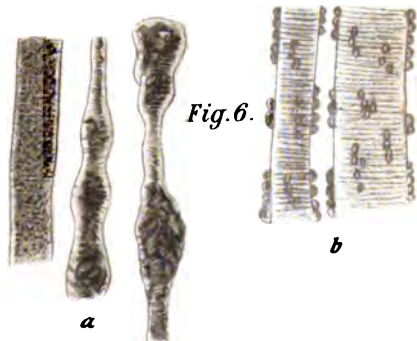


Fig. 6.

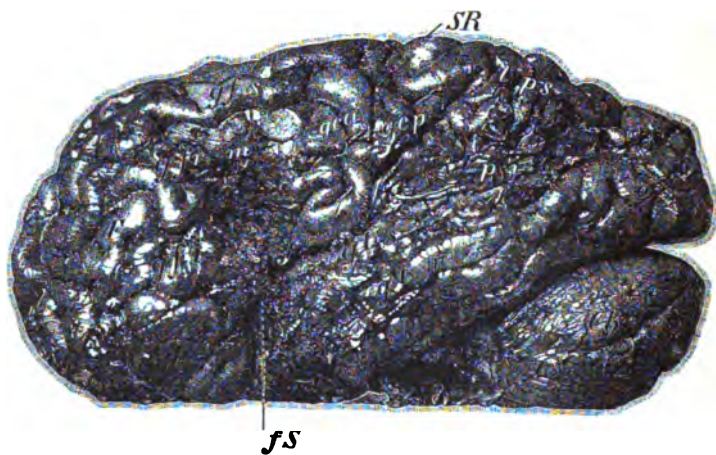


Fig. 1.

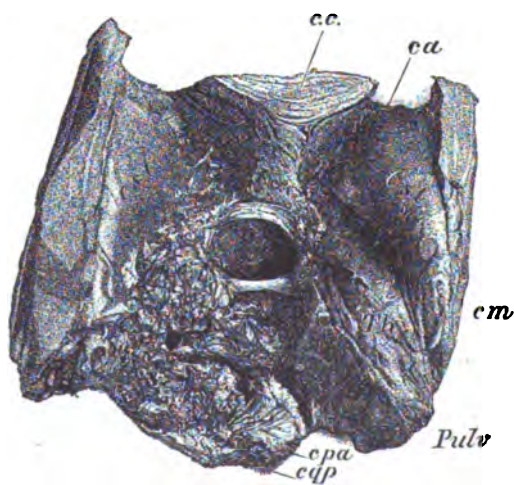


Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 65.

Fig. 1. *Linke Hemisphäre* eines 56 jährigen Mannes, der nach wiederholtem Schlaganfall eine vollkommene spastische Lähmung des rechten Facialis und Hypoglossus, des rechten Armes und eine Schwäche des rechten Beines (rechtsseitige Hemiplegie) dauernd behielt. Ausserdem bestand Verlust der willkürlichen Sprache (mot. Aphasie), Mangel des Wort- und Schriftverständnisses (Worttaubheit, Ausfall der optischen Erinnerungsbilder). Nach drei Jahren unter zunehmender Demenz exitus letalis.

Die Photographie zeigt die Aussenseite der linken Hemisphäre, ein grosser Teil der Rindenwindungen ist zerstört. (Porencephalie). Ganz in Bindegewebe umgewandelt ist: der hintere Teil der mittleren und unteren Stirnwindung (g. fr. m. und i.), die obere und mittlere Schläfenwindung (g. t. s. und m.), der lob. parietal. inf. (l. p. i.), zum grossen Teil die vordere und hintere Centralwindung, besonders in der unteren Hälfte (g. c. a. und p.) und die Mitte des Occipitalappens (o). Unter der Rinde ist auch die Insel (I.) und die Marksubstanz ausgedehnt zerstört. Fossa Sylvii (f. S.). Rolando'sche Furche (S. R.), Cb = cerebellum.

Fig. 2. Einblick in den *geöffneten III. Ventrikel* (Balken-fornix entfernt) bei vollkommener Zerstörung des linken Thalamus und dessen Umgebung (Vierhügel, Capsula interna).

Ein 50jähriger Mann erlitt einen Schlaganfall; als er nach 3 tägigem Coma wieder zu sich kam, war er rechtsseitig gelähmt (Facialis-Arm-Bein). Gleichzeitig bestand eine Oculomotoriuslähmung des linken Auges (Hemiplegia alternans). Die Sprache war nicht gestört, es bestand aber rechtsseitige Hemianästhesie.

Der ausgedehnte Herd war durch Blutung entstanden. Unter dem Thalamus opt. der linken Seite war die regio subthalamica, und nach aussen der hintere Schenkel der inneren Capsel zerstört, ausserdem die linke Vierhügel (c. q. a.) und Haubengegend mit dem linken Oculomotoriuskern. (Th. = Thalamus, Pul. = Pulvinar, c. m. = commissura media in der Mitte, c. a. = Vorderhorn des Seitenventrikels, C. st. = corp. striatum, c. c. = corp. callosum, cqp = corpus quadrigem. post.).

Erklärung zu Tafel 66.

Fig. 1. *Schnitt durch die vorderen Vierhügel* bei vollkommener Zerstörung der linken Haubengegend (f), der linke Vierhügel (cqa) ist atrophisch. Die Kernregion des linken Oculomotorius (N. III) unter dem Aquaeduct. Sylvii (A. S.) zerstört. Die Haubenbestandteile (roter Kern (n. r.), obere, untere Schleife (L.) Substantia reticularis etc.) fehlen vollkommen, der linke Hirnschenkelfuss (ped x) ist atrophisch im Ganzen. (Klinischer Befund wie bei T. 65, Fig. 2: Hemiplegia alternans).

Fig. 2. *Schnitt durch die Medulla oblongata* eines jungen Mädchens, das hereditär tuberkulös belastet war. Es erkrankte ziemlich plötzlich mit Kopfschmerzen, Erbrechen und einer zunehmenden Schwäche des rechten Beines, später auch des rechten Armes. Bald trat dazu eine linksseitige Facialis- und Hypoglossus-Lähmung (Hemiplegia alternans), Schlinglähmung, plötzlicher exitus.

Die Sektion ergab einen Tumor im Pons, der weit auf die Medulla (Tub.) übergegriffen hatte und dort die Pyramiden (Py), den austretenden N. facialis und Hypoglossus (XII) u. a. zerstört hatte. Er erwies sich als ein Solitärtuberkel mit massenhaften Riesenzellen.

Fig. 3. Wir haben bisher *Herderkrankungen* des Gehirns betrachtet, das vorliegende Präparat zeigt eine Systemerkrankung desselben: *chronische progressive Ophthalmoplegi*. Die Zellen des Oculomotoriuskernes (N. III) degenerieren primär, ebenso verschwinden die normalerweise mächtigen austretenden Fasern des Nervus oculomot. (bei III), vgl. den entsprechenden normalen Schnitt Tafel 40,2.

Die Erkrankung war bei einer an Tabes dorsalis leidenden Frau aufgetreten. Es hatte sich langsam eine Lähmung sämtlicher Augenmuskeln entwickelt.

(c. p. = Commiss. post., S. n. = Subst. nigra, n. r. = nucleus ruber, Ped = pedunculus, L = Schleife.)

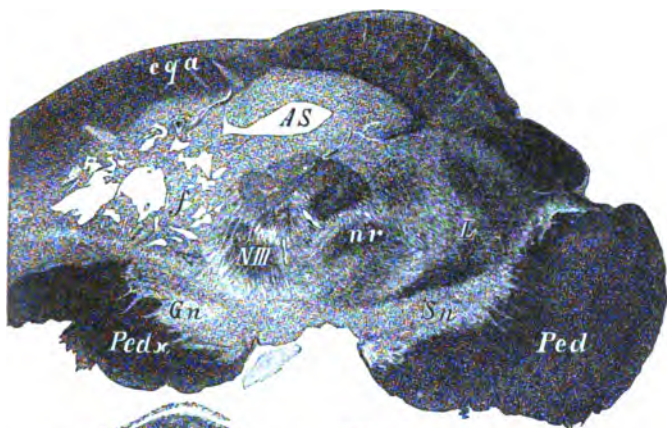


Fig. 1.

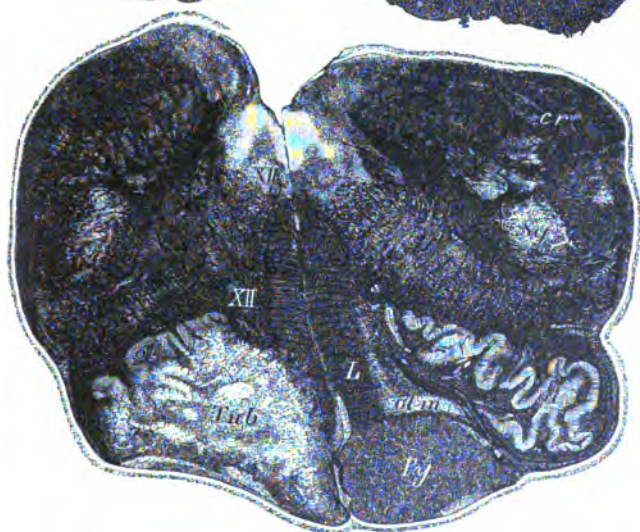


Fig. 2.

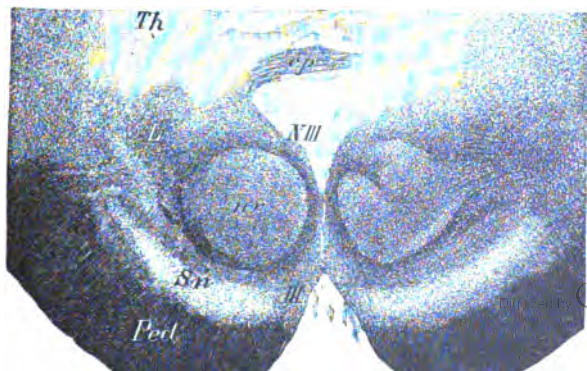


Fig. 3.

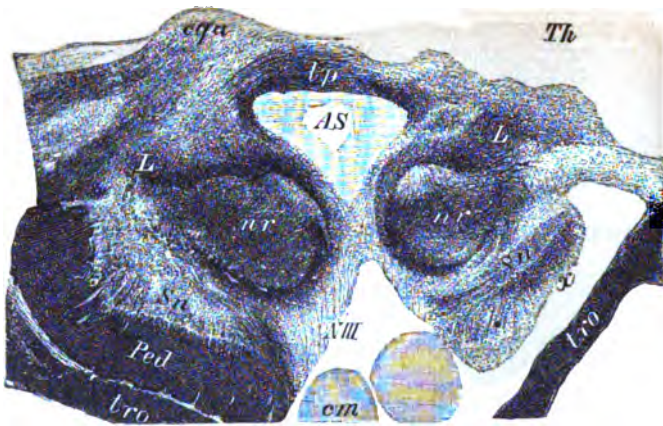


Fig. 1.

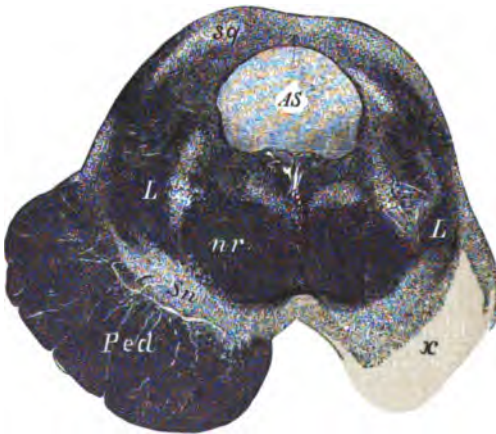


Fig. 2.

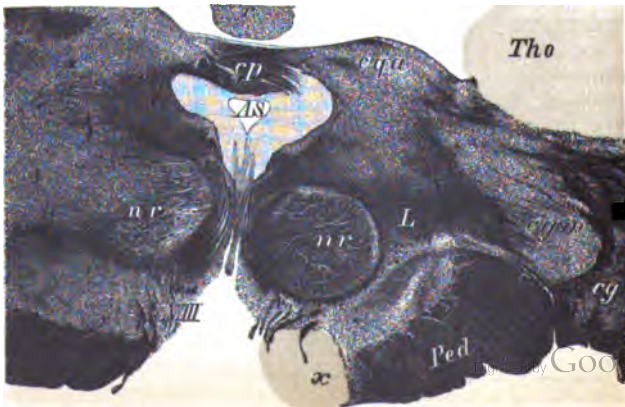


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 67.

Sekundäre Hirnschenkelfussdegenerationen.

Fig. 1 u. 2 sind Durchschnitte durch die *vorderen Vierhügel* und dicht hinter denselben. Es besteht eine vollkommene Atrophie der Fasern des rechten Hirnschenkelfusses (x). Die Präparate stammen von einem Falle mit ausgedehnten primären Hirnrindenzerstörungen. Da die Fasern des Pedunculus ihre Neuronzelle in der Rinde haben, müssen sie nach deren Zerstörung sekundär absteigend degenerieren.

Auch die Schleifenbahn (L) rechts ist schmaler als links, aber nicht total degeneriert (einfache, nicht degenerative Atrophie), die Schleifenfasern haben ihre Neuronzellen nicht in der Rinde, sondern zum Teil in den Hinterstrangkernen, zum Teil wohl in der regio subthalamica und im Thalamus. (Klinisch bestand linksseitige totale Hemiplegie), atrophisch ist auch der rote Kern (nr). Es fehlt vollkommen brachium anticum und posticum.

Abkürzung.: (tr. o. = tractus opticus, S. n. = Subst. nigra, L. = Schleife, c. q. a. = vord. Vierhügel, Ped. = pedunculus).

Fig. 3. *Schnitt durch die vorderen Vierhügel* bei totaler sekundärer Atrophie des medialsten Pedunculusbündels (frontale Brückenbahn) (x). Diese partielle Hirnschenkelfussdegeneration (Ped.) war eingetreten sekundär nach einem embolischen Erweichungsherde, der den vorderen Kapselschenkel und Linsenkern zerstört hatte.

Klinisch wahrnehmbare Symptome hatten nicht bestanden. Abkürzung.: A. S. = Aquädukt Sylvii, c. g. m. = corp. geniculat. med., c. g. = corp. genicul. laterale, c. = Zirbeldrüse, L = Schleife, c. q. a. = vord. Vierhügel, n. r. = roter Kern, N III = oculomotorius.

Diese und ff. Beispiele von sekund. Degenerationen im Gehirn und Rückenmark sind hauptsächlich dadurch für die Neurologie von grosser Bedeutung, dass wir an ihnen den Verlauf der verschiedenen Bahnen fast mit experimenteller Sicherheit verfolgen können. Sie ersetzen uns das Tierexperiment beim Menschen. Aus diesem Grunde sind sie auch hier eingehender berücksichtigt worden. Sie bilden eine gute Repetition für das in Abschnitt III Dargestellte.

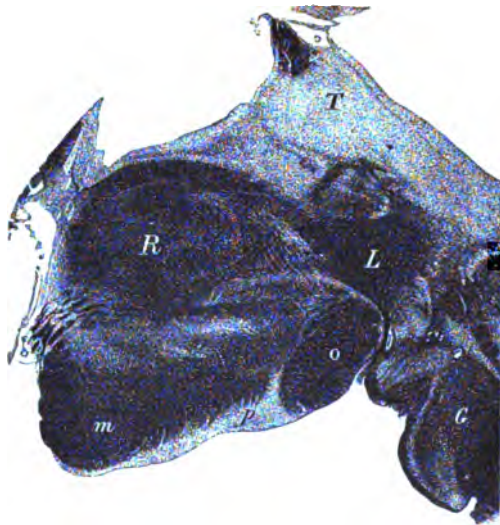


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 68.

Sekundäre Hirnschenkeldegenerationen.

Fig. 1. *Schnitt durch den III. Ventrikel* (mittlere Commissur). Unter dem oben abgeschnittenen Thalamus (Th.) liegen die Bestandteile der regio subthalamica (corp. Luys) (c. L.). Mark des roten Kerns (L.), darunter die innere Kapsel (ci. hinterer Schenkel) vor ihrem Austritt als Hirnschenkel Fuss. In derselben ist rechts die mittlere Partie (x) degeneriert als Folge eines die Centralwindungen zerstörenden Herdes (Blutung). Die degenerierten Bezirke entsprechen einem Teil der Pyramidenbahn. tro = tractus opticus, cm = commissura media. f = fornix, v III = mittlerer Ventrikel.

Fig. 2. *Schnitt durch die vorderen Vierhügel von demselben Falle.* Man erkennt hier die Lage der degenerierten Pyramidenbahn (Py), in der Mitte des Hirnschenkel Fusses (Ped.); doch nimmt die ganze Bahn (die hier nicht total degeneriert ist) noch einen grösseren Bezirk lateral von der erkrankten Partie ein. s. Fig. 3.

Klinisch hatte bestanden eine linksseitige Hemiparese von Facialis, Arm und Bein.

Abkürzung.: A. S. = Aqueduct, L. = Schleife, cgm = corpus geniculatum laterale, cqa = corpus quadrigemin. ant., III = oculomotorius, nr = roter Kern. Sn = Substantia nigra.

Fig. 3. In diesem Falle (zu Tafel 62, Fig. 1 gehörig) besteht eine *reine Pyramidenbahndegeneration* (p), lateral das ovale Tuerck'sche Bündel (o) im Hirnschenkel Fuss, m die mediale Brückenbahn. T = Thalamus opticus, R = nucleus ruber, L = obere Schleife, g = corpus geniculatum laterale.

Diese Fälle von Degenerationen geben aber (infolge der stets vorhandenen sekundären Schrumpfungsverhältnisse etc.) nie die ganz genaue Angabe über die Ausdehnung des ausgefallenen Bündels.

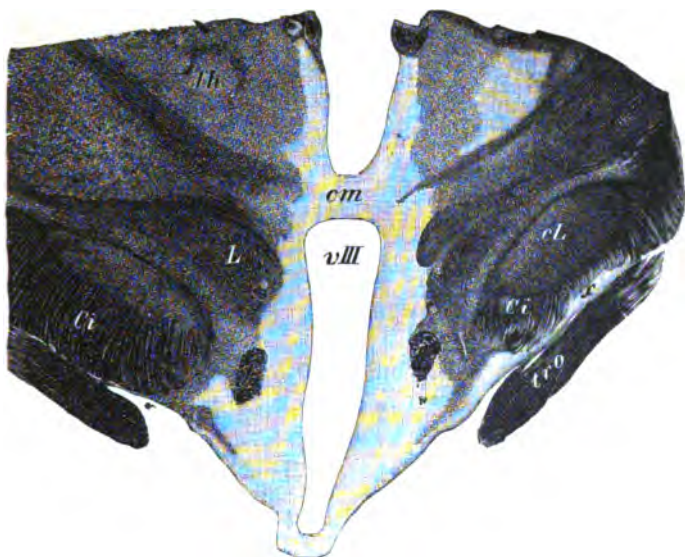


Fig. 1.

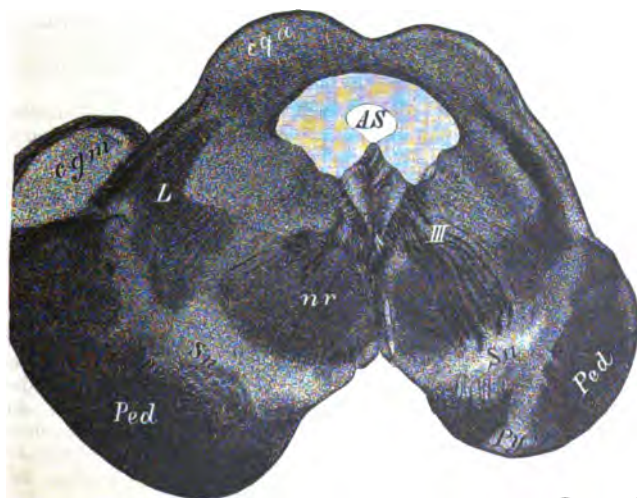


Fig. 2.



Fig. 1.



Fig. 2.

Erklärung zu Tafel 69.

Sekundäre Degenerationen in der Brücke.

Fig. 1. *Schnitt durch die vordere Brückenhälfte.*

Der Schnitt gehört zu dem Fall T. 67, 1 u. 2. Die Hirnschenkelfussfasern ziehen links in vielen Bündeln zwischen den queren Brückenfasern (P) durch, rechts (x) fehlen sie und ebenso die Brückenganglien vollständig, daher die enorme Verschmälerung der rechten Brückenhälfte. Es ist daraus zu ersehen, dass die sekundäre Degeneration sich nicht nur auf die Faserleitung zwischen zwei in direkter Neuronverbindung stehenden Gangliensystemen beschränkt, sondern auch auf deren Zellen übergreift. Schleife (Ls, i) atrophisch.

Abkürzungen: B = Bindearm, v.IV = Aquaed. Sylvii, f = fascicul. longitud. post.

Fig. 2. *Schnitt durch die Mitte der Brücke* mit umfangreichen sekundären Degenerationen im Haubengebiet. Das Präparat stammt von dem Fall T. 65, 2. (Das Präparat ist umgekehrt photographiert worden, die kranke linke Hälfte ist hier rechts zu sehen.) Es sind degeneriert beide Bindearme (B) (teilweise, rechts bei z) (Neuronzellen im zerstörten roten Kern), sodann in der rechten Haube die centrale Haubenbahn (c. t.), die ganze obere Schleife (y) (Neuronzellen in der zerstörten regio subthalamica und im Thalamus?), die rechte Pyramidenbahn (Py) teilweise und andere Bahnen, die Substantia reticularis u. a.

(V m = motorischer, V s = sensibler Trigeminskern; zwischen beiden die absteigende Wurzel (V c), f = fasciculus longitud. posterior, v = Oberwurm, P = Brückenganglien, V n = nasale Quintuswurzel.

Erklärung zu Tafel 70.

Sekundäre Degenerationen in der Medulla oblongata.

Fig. 1. Schnitt durch die Medulla oblongata hinter der Brücke.

Die linke Pyramidenbahn (x) ist total sekundär degeneriert nach einer primären Zerstörung des hinteren Schenkels der inneren Kapsel durch eine Hämorrhagie (rechtseitige Hemiplegie), die Schleife (L) verschmälert.

Man beachte den hier gut erkennbaren Verlauf der linken striae acusticae (stra) vom centralen Acusticus kern über die Rautengrube zur Raphe, hier sich kreuzend (zur Schleife).

Ch = corpus restiforme, N VII = Facialiskern, Nx = Vagus kern, Py = Pyramidenbahn.

Fig. 2. Medulla oblongata bei cerebraler Kinderlähmung.

Das Präparat stammt von einem 30jährig. Manne, der seit frühester Jugend (angeboren? erworben?) eine Entwicklungshemmung der ganzen rechten Körperhälfte aufwies. Es bestand eine leichte Beugekontraktur und Parese des rechten Armes und Schwäche des rechten Beines. Epileptiforme Anfälle. Athetose.

	Oberarm	Unterarm
Armlänge: r 29 cm,	r 21 cm.	r 19 cm,
l 31 "	l 24 "	l 24 "
	r 35 cm,	r 29 cm,
Oberschenkel-Umfang: l 39 "	l 39 "	l 32 "

Sektion: Die linken Centralwindungen verkümmert (Agenesie?), die linke Pyramide (x) im ganzen atrophisch, ebenso die linke Schleife (y) ohne eigentlichen degenerativen Ausfall, offenbar deshalb, weil die Erkrankung zu einer Zeit eintrat, in der die Markscheidenanlage noch fehlte. Die Raphe (k) ganz nach links verschoben, die rechte Pyramide fast hypertrophisch (topische Compensation).

cr = corpus restiforme, ol = oliva inferior, XII = Hypoglossuskern.

Fig. 3. Medulla oblongata bei Schleifenatrophie.

Die rechte Schleife (L. x) ist absteigend degeneriert und mit ihr die linksseitigen (!) fibrae arcuatae internae (fai. y) der Subst. reticularis (S. v.). Diese Bogenfasern bilden eben die direkte Fortsetzung der gekreuzten Schleife und verbinden diese mit den Hinterstrangkernen (n. G.), die in den corp. restiformia (C. r.) auftreten. Pyramide (Py. x) ebenfalls degeneriert, ebenso die Oliven (ol) der Seite.

Klinisch bestand u. a. Hemanästhesie der linken Körperhälfte, vergleiche Tafel 65,2, von welchem Falle das Präparat stammt.

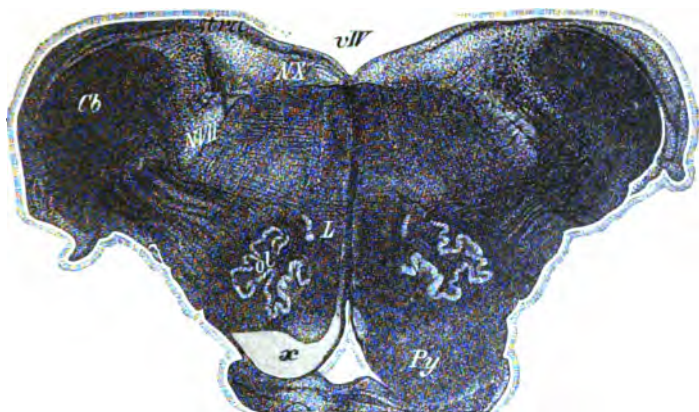


Fig. 1.



Fig. 2.

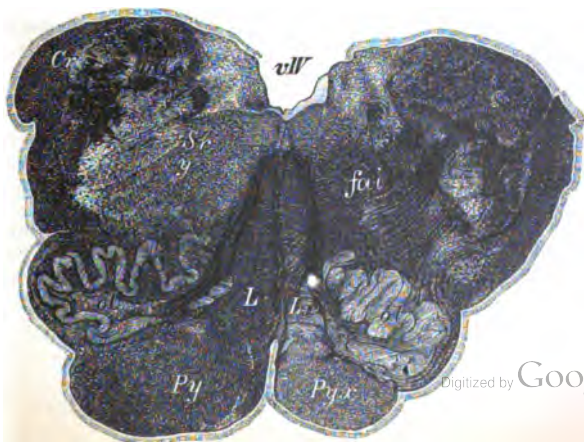


Fig. 3.

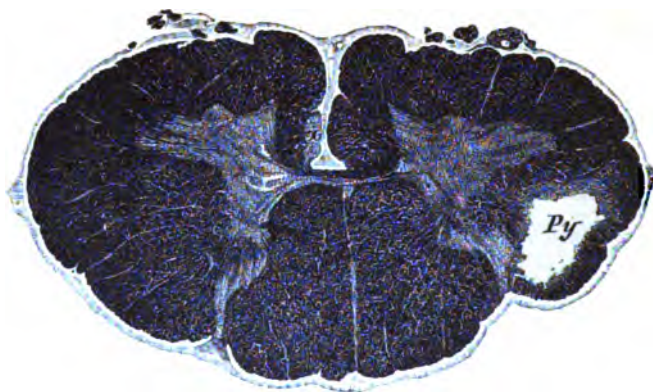


Fig. 1.

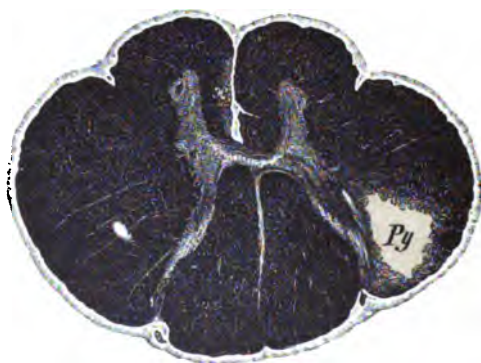


Fig. 2.

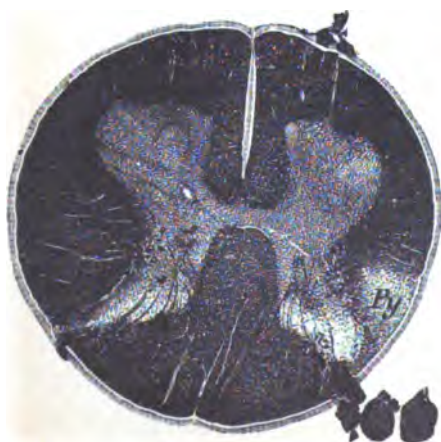


Fig. 3.

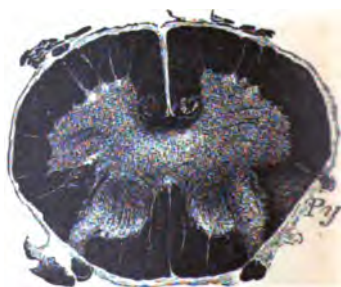


Fig. 4.

Erklärung zu Tafel 71.

Absteigende Degeneration der Pyramidenbahn im Rückenmark bei Gehirnherd.

Die Präparate gehören zu dem Fall T. 70 Fig. 1. Dort ist die linke Pyramide total sekundär degeneriert, diese Degeneration lässt sich im Rückenmark im ganzen Verlauf dieser Bahn weiter verfolgen, also nach der Pyramidenkreuzung im Seitenstrang der anderen (rechten) Seite (gekreuzte Bahn) und im gleichseitigen Vorderstrang (ungekreuzte Bahn).

Die Pyramidenseitenstrangbahn (Py.) ist im Hals- und Brustmark aussen von der erhaltenen Kleinhirnsseitenstrangbahn begrenzt, im Lendenmark reicht sie keilförmig bis an die Peripherie. Die Pyramiden-vorderstrangbahn (x) lässt sich degeneriert bis in das untere Brustmark verfolgen.

Im rechten Vorderhorn besteht mikroskopisch erkennbarer Faserausfall. Die Degeneration umfasst also den zentralen motorischen Neuronkomplex, die Pyramidenbahn in ihrem gesamten Verlauf, die rechte Rückenmarkshälfte ist dadurch in toto wesentlich verkleinert.

Fig. 1. Halsmark (6. n. cervicalis).

Fig. 2. Brustmark (3. n. dorsalis).

Fig. 3. Lendenmark (2. n. lumbalis).

Fig. 4. Sakralmark.

Erklärung zu Tafel 72.

Absteigende Degeneration im Rückenmark bei Rückenmarkserkrankungen.

Fig. 1. *Unteres Halsmark.*

Fig. 2. *Unteres Brustmark* (ist umgekehrt zu denken, so dass die rechte Seite links ist).

Fig. 3. *Oberes Lendenmark.*

Die Präparate stammen von einem 40jährigen Manne, der infolge eines Sturzes eine Halswirbelfraktur erlitt mit Quetschung des unteren Halsmarks. Infolge dessen bestand: komplette spastische Paraplegie der Beine, Muskelatrophie und Lähmung der kleinen Handmuskeln, Anästhesie, Incontinentia urinae.

Sektion: Unterhalb der Kompressionsstelle besteht im Halsmark: absteigende Degeneration beider Pyramidenseiten- (Py) und Vorderstrangbahnen (Pya), sowie eines kommaförmigen Bezirks (v = Schultze'sches Stäbchen, aus der grauen Substanz entspringende absteigende Fasern) in den Burdach'schen Strängen, auch eine zentrale Lichtung in den Goll'schen Strängen. Man beachte: zur linken Pyramidenseitenstrangbahn gehört eine kleine, zur rechten eine umfangreichere Vorderstrangbahn (individuelle Verschiedenheiten). Im Brust-Lendenmark findet sich beiderseitige Pyramidenbahn-Degeneration. Die Hinterstrangsdegenerationen sind verschwunden (kurze Bahnen).

Fig. 4. *Lendenmark bei Kompression im Brustmark.*

Das Präparat stammt von dem Fall T. 59, Fig. 3. Durasarcom. Unter der Kompressionsstelle bestand eine beiderseitige absteigende Pyramidenbahn-Degeneration (Py) und eine schwache Degeneration in der Randzone des Vorderseitenstrangs (fal) (absteigende Aeste der aus der grauen Substanz (Mittelzone) entspringenden zentralen sensiblen Neuren).

Man beachte die reichlichen in die Vorderhörner einstrahlenden Fasern aus dem Hinterhorn und den hinteren Wurzeln.



Fig. 1.



Fig. 2.

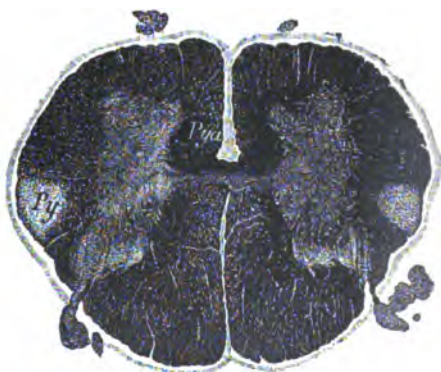


Fig. 3.

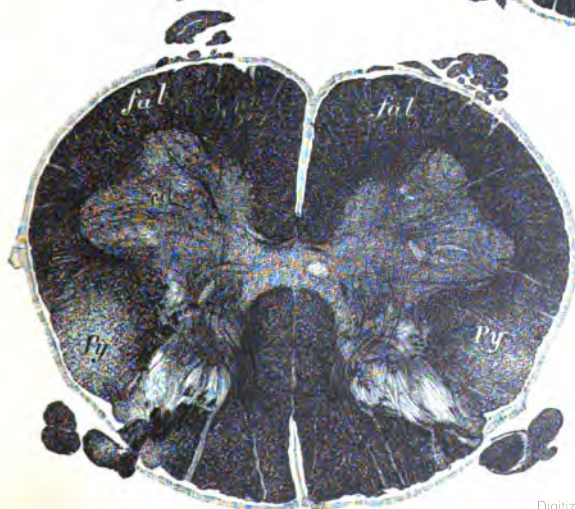


Fig. 4.



Fig. 1.

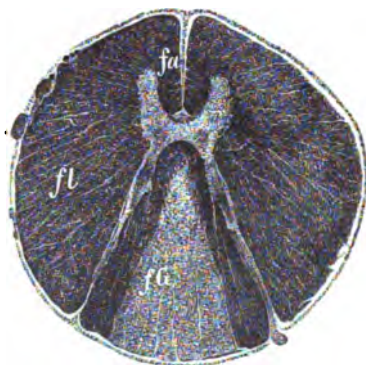
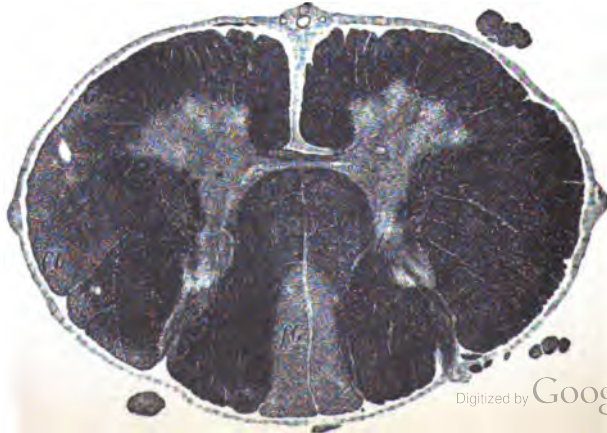


Fig. 2.

Fig. 3.



Erklärung zu Tafel 73.

Aufsteigende Degeneration im Rückenmark.

Ein 22jähriger Soldat zerschmetterte sich durch einen Sturz die untere Brustwirbelsäule und erlitt dabei eine Durchquetschung des Lendenmarks. Es trat eine schlaffe, komplette Lähmung der Beine ein, gefolgt von rasch eintretenden degenerativen Muskelatrophieen, sodann Sensibilitätsstörungen, Blasen-, Mastdarmlähmung, Patellarreflex erloschen. Exitus an Cystitis nach 2 Monaten.

Fig. 1. Zerquetschtes oberes Lendenmark.

Fig. 2. Mittleres Brustmark. Hier wird eine sekundäre aufsteigende Degeneration der Goll'schen Stränge (fG) (Neuronzellen in den Spinalganglien) deutlich.

Fig. 3. Unteres Halsmark. Die Goll'schen (f. G.) Stränge sind sehr deutlich keilförmig degeneriert, ihr Bezirk ist viel kleiner wie auf tieferen Schnitten.

Ausserdem wird hier eine aufsteigende Degeneration der linken Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb), und des linken Gowers'schen Stranges (G) erkennbar (wie in Fig. 1 ersichtlich, sind die graue Substanz und die Clarke'schen Säulen links viel ausgedehnter zertört wie rechts, hier liegen die Neuronzellen dieser Stränge.

Die Goll'schen Stränge führen demnach die langen sensiblen Bahnen aus den unteren Extremitäten weiter, an diese legen sich lateral die höher oben eintretenden sensiblen langen Bahnen von Rumpf und oberen Extremitäten an (Burdach'scher Strang).

Abkürzungen: Ca = Vorderhorn, fa = Vorderstrang, fl = Seitenstrang, fp = Hinterstrang, Sa = sulcus anterior.

Erklärung zu Tafel 74.

Aufsteigende Degeneration im Halsmark und Medulla oblongata.

Fig. 1. Aufsteigende sekundäre Degeneration im oberen Halsmark bei primärer akuter Myelitis im mittleren Brustmark. Infolge der Faserunterbrechung im Brustmark degenerieren beiderseits aufsteigend folgende Bezirke mit langen Bahnen: der Goll'sche Strang (f. G.), die Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb.) der Gowers'sche Strang (G) und die Randzone des Vorderstrangs.

Fig. 2. *Schnitt durch die Pyramidenkreuzung.*

Aufsteigende Degeneration bei chronischer (syphilitischer?) Myelitis im Brustmark. Es sind degeneriert die Goll'schen Stränge (f. G.), die Kleinhirnstrangbahn (Cb.), die Gowers'schen Stränge (G).

Fig. 3. *Schnitt durch die Medulla oblongata* in der Höhe des unteren Olivenpols.

Das Präparat gehört zu dem Fall T, 73 und schliesst an Fig. 3 an.

Man erkennt die aufsteigende Degeneration der Goll'schen Stränge (f. G.), in denen hier schon die Goll'schen Kerne (n. G.) aufgetreten sind. Auf die anschliessenden Schleifenfasern (fibrae arcuatae internae, fai) setzt sich die Degeneration nicht fort (neues, selbständiges Neuron!). Auch die nur linksseitige Degeneration der Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb.) ist deutlich.

Die Olive ist infolge der etwas schrägen Schnitterichtung nur rechts getroffen.

(L = Schleife, f. a. i. = fibrae arcuatae int., ol. m. = mediale Nebenolive, ol. = oliva inferior, Sg = Substantia gelatinosa, fB, fG. = Burdach'scher, Goll'scher Strang, n B, n G. = entsprechende Kerne dieser Stränge.

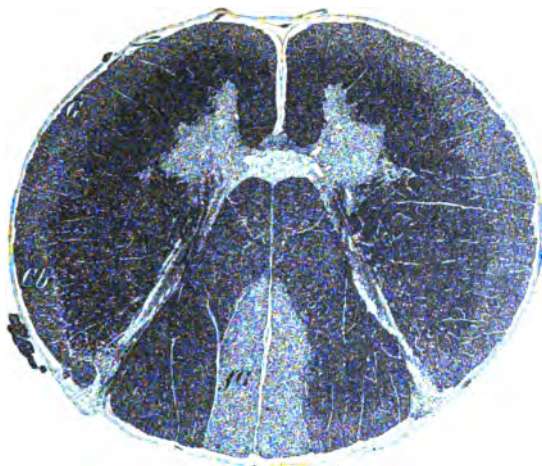


Fig. 1.

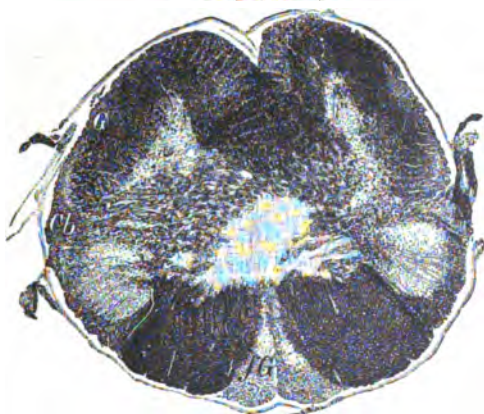


Fig. 2.

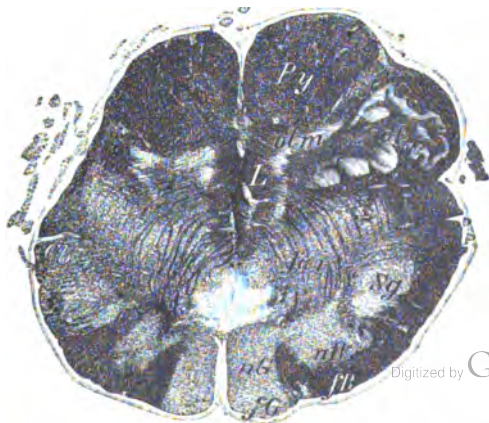


Fig. 3.

V.
Spezielle Pathologie
des
Rückenmarkes
und der
peripherischen Nerven.

(Hiezu Abschnitt V, S. 178 ff., des Abrisses.)

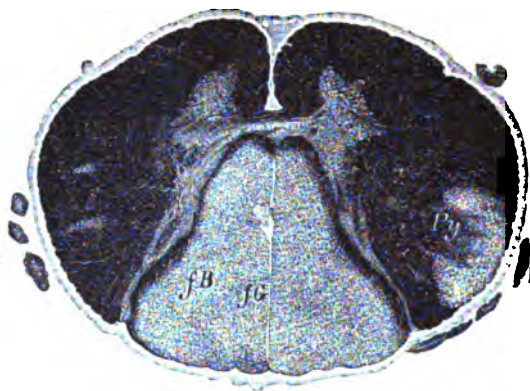


Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 75.

Myelitisformen.

Fig. 1. *Strangförmige akute (toxische) Myelitis. Halsmark.*

Bei einem 42jährigen Mann entwickelte sich im Anschluss an ein schweres Erysipel eine unter schmerzhaften Empfindungen rasch zunehmende Parese der Arme und Beine, doch keine vollkommene Lähmung, leichte Sensibilitäts- und Blasenstörungen (Schmerzempfindung normal), terminale Zwerchfellschwäche, Krankheitsdauer nur 4 Monate.

Diagnose: Multiple Neuritis?

Sektion: Ausgedehnte myelitische Degeneration der Hinterstränge (f. G. f. B.), die vom Halsmark bis zum Lendenmark herabreicht, myelitische Herde in den Seitensträngen (Py), besonders des Halsmarks, leichte neuritische Veränderungen.

Der Fall beweist u. A., dass die Hinterstrangsleitung für die Sensibilität der Haut nicht wesentlich ist.

Fig. 2. *Chronische Myelitis (syphilitica?), Brustmark.*

Ein 48jähriger Mann (Lues wahrscheinlich) erkrankt ohne Schmerzen mit langsam zunehmender Schwäche der Beine, nach 1½ Jahren totale Paraplegie, Sensibilität in allen Qualitäten erloschen, Patellarreflexe lebhaft, Incontinenz.

Der Schnitt zeigt eine diffus über den ganzen Querschnitt sich ausdehnende myelitische Degeneration, die ihre grösste Ausdehnung vom 7.—9. Brustsegment hatte, nach unten waren absteigend degeneriert die Pyramidenbahnen, nach oben siehe den Schnitt T. 74, Fig. 2, der zu diesem Fall gehört.

Fig. 3. „*Compressionsmyelitis*“. Durch ein Carcinom vom dritten Brustwirbel ausgehend, wurde eine Kompression des Brustmarkes bedingt und dadurch eine hochgradige Faserdegeneration in allen Teilen des Querschnitts verursacht.

Der Fall betraf eine 42jährige Frau, die mit heftigen, neuralgiformen Rückenschmerzen erkrankte, rasch durch eine zunehmende Parese der Beine vollkommen bettlägerig wurde, Blasen-Sensibilitätsstörungen. Nach 3 Monaten schon vollkommen Paraplegie, Kontrakturenbildung, anhaltend die heftigsten durch Morphinum kaum zu dämpfenden Schmerzen. Dauer ½ Jahr.

Abkürzungen: ca, cp == Vorderhorn, Hinterhorn, cc == Zentralkanal. fl, fp == Seitenstrang, Hinterstrang.

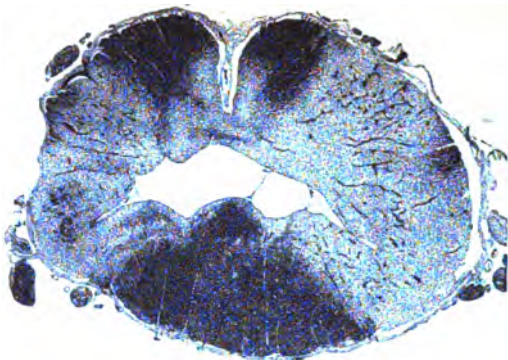


Fig. 4

Erklärung zu Tafel 76.

Syringomyelie.

Fig. 1. *Hydromyelia, oberes Brustmark.*

Präparat von Prof. v. Struempell.

Ein 35 jähriger, hereditär belasteter Mann erkrankte mit langsam zunehmender Schwäche und Steifigkeit der Beine, bald auch der Arme, die Sehnenreflexe gesteigert. Muskelspasmen sich verschlimmernd, keine Atrophie, Sensibilität normal.

Diagnose: Spastische Spinalparalyse.

Sektion: Hydromyelia mit Pyramidenbahndegeneration.

Der Zentralkanal war in ganzer Ausdehnung des Rückenmarkes in eine weite, mit Flüssigkeit gefüllte Höhle (Hydromyelus) umgewandelt. Kongenital?

Fig. 2 und 3. *Schnitte durch das obere und mittlere Halsmark eines anderen Falles von Syringomyelie.*

Die Höhlenbildung setzt sich teils in das Vorder-, teils in das Hinterhorn, das letztere ganz durchsetzend, fort. Der klinische Verlauf war folgender: Ein ca. 40 jähriger Mann erkrankte mit langsam progressiver Schwäche und Abmagerung der rechten Hand und des rechten Armes, später auch des linken; besonders die Muskeln des Daumenballens, Hypothenar, Interossei verfielen zuerst einer degenerativen Atrophie. In den Armen war die Schmerz- und Temperaturempfindung vollkommen erloschen, der Tastsinn normal; es traten trophische Störungen an den Händen auf, entzündliche, nekrotische Prozesse an Phalangen, Fingernägeln, Gelenken.

In Fig. 2 ist eine partielle aufsteigende Degeneration des Goll'schen Stranges (x) bemerkbar, infolge des Uebergreifens der Höhlenbildung in Schnitt Fig. 3 auf den Hinterstrang (x).

Fig. 4. *Syringomyelie und multiple Sklerose.*

Neben der Höhlenbildung sind in den Vorderseiten- und Hintersträngen ausgedehnte sklerotische Bezirke vorhanden, in denen die Markscheiden zerstört sind (die hellen Stellen sind also die erkrankten).

Abkürzungen: ca = Vorderhorn, cb = Kleinhirnseitenstrangbahn, cc = Zentralkanal (resp. Höhle), fa, fl, fp = Vorder-, Seiten-, Hinterstrang, fB, fG = Burdach'scher, Goll'scher Strang.

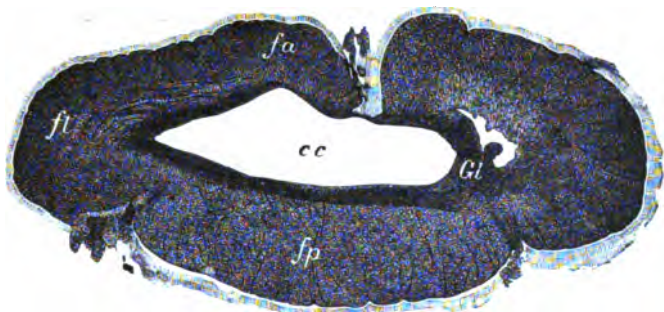


Fig. 1.



Fig. 2.

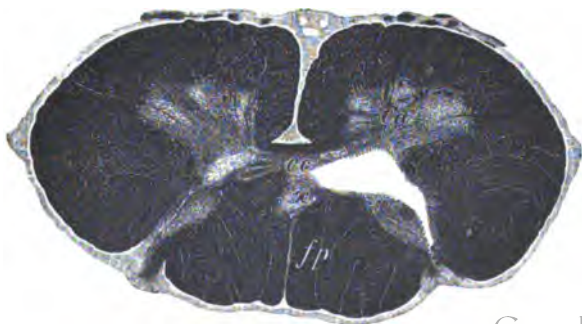


Fig. 3.

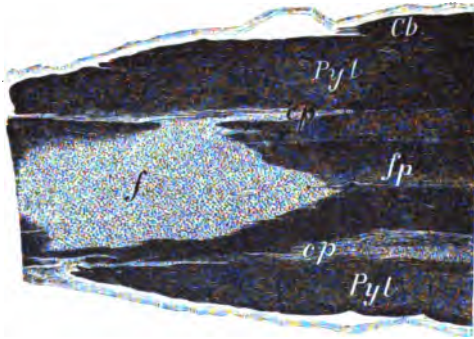


Fig. 1.

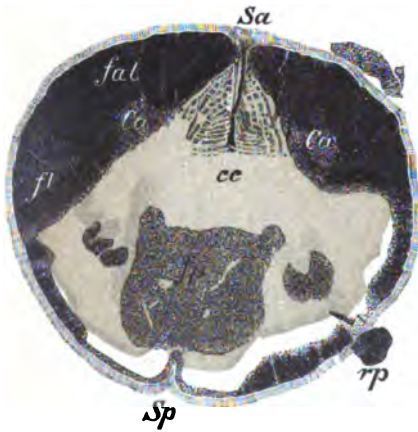


Fig. 2.



Fig. 3.



Fig. 4.

Erklärung zu Tafe! 77.

Multiple Sklerosis cerebrosponialis.

Eine 25 jährige Frau bemerkte seit mehreren Monaten eine zunehmende Schwäche der Hände, Zittern, Unsicherheit beim Ergreifen von Gegenständen (Intentionszittern), dazu gesellte sich ein steifer, unsicherer Gang, Nystagmus, skandierende Sprache, atrophie nervi optici (weisse, blasse Papille), die Sehnenreflexe gesteigert, die Sensibilität normal, leichte Blasenstörungen. Nach 3 Jahren war die Frau fast vollkommen bettlägerig, exitus an Pneumonie.

Section: In Gehirn und Rückenmark regellos zerstreut sklerotische Herde, innerhalb derer die Markscheiden der Nervenfasern streckenweise zu Grunde gegangen waren, die Axencylinder blieben zum Theil erhalten.

Fig. 1. *Längsschnitt durch das Brustmark* zeigt einen sklerotischen Herd (f) in den vom Schnitt getroffenen Hintersträngen.

Fig. 2 und 4. *Querschnitte durch das Brustmark.*

In 2 ist fast der ganze Querschnitt befallen, nur noch ein Theil der Vorderseitenstränge ist erhalten, auch die graue Substanz der Vorder-Hinterhörner ist erkrankt.

In 3 ist ein kleinerer Herd (f) in den Hintersträngen und Hinter-Vorderhorn besonders der linken Seite.

Fig. 3. *Schnitt durch die Hirnrinde* der Grosshirnhemisphären.

In dem einstrahlenden Mark (rad.) liegen zwei kleine sklerotische Herde (x).

Ähnliche Herde fanden sich auch im Hirnstamm, der Brücke, der Medulla oblongata, dem Kleinhirn etc.

Abkürzungen: ca = Vorderhorn. cb = Cerebellarbahn, cc = Centralkanal. cp = Hinterhorn. fal = Vorderseitenstrang, fl = Seitenstrang, fp = Hinterstrang. Pyl = Pyramidenstrangbahn.

Erklärung zu Tafel 78.

Fig. 1. Schnitt durch die Medulla oblongata bei chronischer Bulbaerparalyse mit amyotrophischer Lateral-sklerose.

Ein 36jähriger Mann erkrankte mit langsam progressiver Atrophie und Lähmung der kleinen Handmuskeln beider Arme, bald trat auch eine deutliche Sprachbehinderung, (bulbäre Sprache) auf, die Zungen-, Lippenbewegungen wurden langsamer, die betreffenden Muskeln atrophierten, lebhaft fibrilläre Zuckungen der Zunge. Auch der Gang wurde mühsamer, steifer. Nach 2 Jahren bestand vollkommene Atrophie und Lähmung der Zunge, der Lippen, Schlinglähmung, Sprache unmöglich, Arme vollkommen atrophisch, Beine spastisch gelähmt. Exitus an Schluckpneumonie.

Präparat: hochgradiger Zell- und Faserschwund im Hypoglossuskern (XII), Lichtung der Pyramiden (Rg). Auch im Facialiskern bestand Zellschwund. L = Schleife, ol = olive, Cr = corp. restiforme.

Fig. 2. Schnitt durch das untere Halsmark bei amyotrophischer Lateral-sklerose.

Der klinische Verlauf ist ganz ähnlich dem oben geschilderten nur bleiben bei der reinen Form die Bulbaersymptome aus. Also degenerative langsam zunehmende Muskelatrophie der oberen Extremitäten (Beginn in Thenar, interossei), spastische Parese der Beine. Sensibilität und Blase ungestört. Lebhaft Reflexe.

Präparat: Starker Zell- und Faserschwund im Vorderhorn (Ca.) (Verschmälderung desselben), beiderseitige Pyramidenbahndegeneration.

Fig. 3. Schnitt durch das Vorderhorn des Halsmarks bei spinaler Muskelatrophie. (Fall von Prof. von Strümpell).

Ein 35 jähriger Mann (hereditär belastet) erkrankt mit Atrophie und Lähmung der Thenarmuskeln, interossei. Die Atrophie befällt im Lauf der Jahre alle Armmuskeln, die Schultergürtelmuskeln, Rippen-, Nackenmuskeln. In den Muskeln EaR, fibrilläre Zuckungen. Sensibilität normal. Keine Bulbaererscheinungen, keine Gangstörung.

Präparat: Starke Verschmälderung des Vorderhorns (cornu a.), hochgradiger Zellschwund, daselbst, auch die vorderen Wurzeln sehr atrophisch (vergleiche deren Einstrahlung in Tafel 52, 1), im Vorderhorn dicht verfilztes, narbiges Gliagewebe. Seitenstrang normal. B = Burdach-scher Strang, ca = commissura anterior, fa = Vorder-, = Seitenstrang, G = Goll'scher Strang, Py = Pyramidenseitenstrangbahn.



Fig. 1.

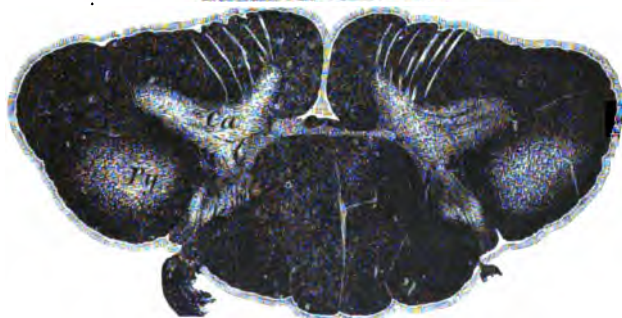


Fig. 2.

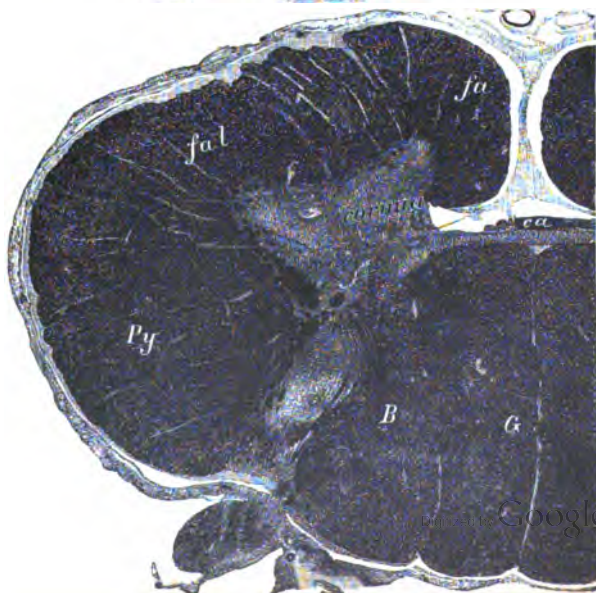


Fig. 3.

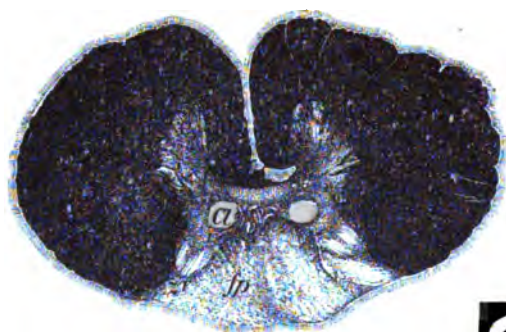


Fig. 1.



Fig. 2.

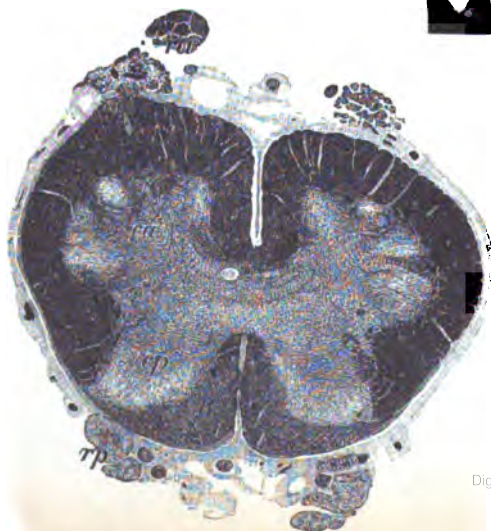


Fig. 3.

Erklärung zu Tafel 79.

Tabes dorsalis.

(Brust-Lendenmark).

Bei der Tabes degenerieren die Nervenfasern eines Teiles des peripherischen sensiblen Neurons; am häufigsten der Unterextremitäten, seltener auch der Arme, des Gesichts (Quintus). Wo der primäre Sitz der Erkrankung ist, lässt sich noch nicht bestimmt sagen (Neuronzellen in den Spinalganglien?). Zuerst erkranken wahrscheinlich gewisse Reflexbahnen (Collateralen aus den hinteren Wurzeln), dann die hinteren Wurzeln (siehe T. 83, 5 in ihrem ganzen Verlauf) also sowohl die kurzen ins Hinterhorn. Clarke'sche Säulen einstrahlenden Fasern als die langen (aus den Lendenmarkswurzeln in den Goll'schen Stränge aufsteigenden) Bahnen. immer sind auch die peripherischen Teile des Neurons (sensible Hautnerven) degeneriert.

Fig. 1. *Schnitt durch das untere Brustmark.*

Die Hinterstränge (fp) sind enorm gelichtet, der grösste Teil der in ihnen auf- und absteigenden Fasern aus den hinteren Wurzeln ist degeneriert. Das ventrale Feld (v.) der Hinterstränge stammt nicht aus den hinteren Wurzeln, es ist bei der Tabes regelmässig verschont. Sodann fehlen die aus den Hintersträngen in das Hinterhorn (bei r.) einstrahlenden kurzen Bahnen vollkommen (vgl. den normalen Schnitt T. 49, 1), die Clarke'schen Säulen (Cl) sind infolge des Faserausfalles als helle, runde Felder deutlich abgegrenzt.

Fig. 2. *Schnitt durch das obere Lendenmark eines anderen Falles.*

Die Degeneration beschränkt sich auf symmetrische Felder (d) in beiden Hintersträngen, zwischen welchen ein kleiner Bezirk (ovales Feld, f. a.) erhalten ist. Ausserdem besteht hier eine sogenannte „Randdegeneration“; die in den Randpartieen der Vorder- (fo) und Seitenstränge auf- und wohl mehr noch die absteigenden kurzen Bahnen, die aus Zellen der grauen Substanz (centrale Neuronen) entspringen, sind degeneriert. Cb = Cerebellarbahn, cp = Hinterhorn, r = fehlende radii.

Fig. 3. *Schnitt durch das untere Lendenmark eines dritten Falles.*

Ausser der gleichmässigen Lichtung in den Hintersträngen (B) (ventrales Feld normal) ist deutlich erkennbar die Degeneration der hinteren Wurzeln (r. p.), während die vorderen (r. a.) normal schwarzgefärbt erscheinen. Ca, cp = Vorderhorn, Hinterhorn.

Erklärung zu Tafel 80.

Tabes dorsalis.

(Halsmark).

Fig. 1. *Schnitt durch das Halsmark des Falles T. 79. Fig. 1.*

Die Fortsetzung der langen aufsteigenden hinteren Wurzelfasern des Lendenmarks, bildet der Goll'sche Strang (fG), er ist total degeneriert. Auch in den Burdach'schen Strängen (fB) ist in der Mittelzone eine deutliche Lichtung (lange Fasern aus Brust-, Halsmarkswurzeln). Die Markbrücke an der Spitze des Hinterhorns (L.) (Lissauer'sche Felder), welche die lateralsten feinen Wurzelfasern enthält, ist degeneriert. Rp = hintere Wurzeln. r = radii.

Die Präparate stammen von einem 50 jährigen Mann, der seit 6 Jahren Anfälle von quälender Druckempfindung in der Magengegend hatte, die später als „Gürtelgefühl“ den ganzen Leib umspannte. Seit 4 Jahren zunehmende Unsicherheit beim Gehen, häufige neuralgiforme Schmerzen in den Beinen (lancinierende Schmerzen), Parästhesien. Ausserdem bestand: erloschener Pupillar- und Patellarreflex, starke Ataxie der Beine, deutliche Sensibilitätsstörungen an den Beinen (verlangsamte Schmerzempfindung), Blasenstörungen; später entwickelte sich ein chronischer Erguss im linken Kniegelenk (Arthropathia tabetica). genu recurvatum, die Ataxie wurde so stark, dass er vollkommen bettlägerig wurde.

Fig. 2. *Schnitt durch das Halsmark bei sogenannter „hoher Tabes“.*

Ausser den periph. sensiblen Neuren der unteren Extremitäten sind auch die der oberen Extremitäten hochgradig erkrankt, es ist deshalb fast der ganze Hinterstrang im Halsmark degeneriert (Goll'scher FG und Burdach'scher FB Strang). Ausserdem besteht eine leichte symmetrische Erkrankung der Pyramidenseitenstrangbahn (Py) (geringe Lichtung daselbst), wir haben also hier eine kombinierte Form der Tabes.

Fig. 3. *Schnitt durch das oberste Halsmark. (Tabes combiné.)*

In diesem Falle, auch eine „hohe Tabes“, ist vom Hinterstrang (B, G) nur noch ein Teil, das hintere äussere Feld, erhalten. Ausserdem besteht eine deutliche beiderseitige Degeneration der Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb) (Tabes combiné). Klinisch bestand hier besonders auffällige Muskelparese und der Pupillarreflex war erhalten! Es war deshalb auch an die Möglichkeit einer „Pseudotabes“ gedacht worden.

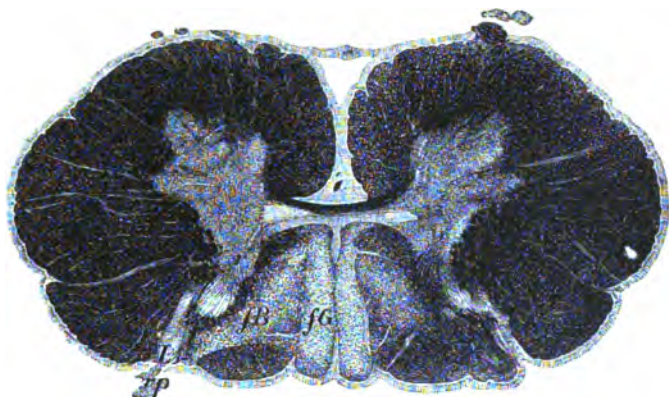


Fig. 1.

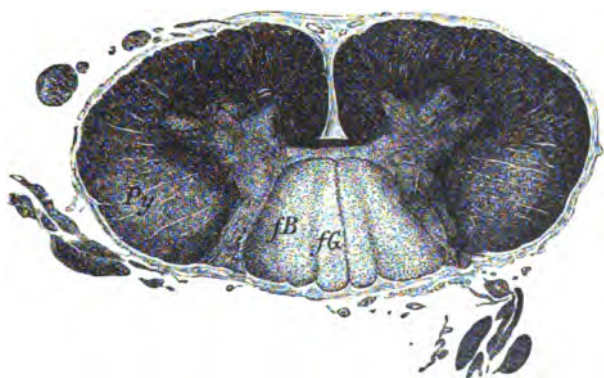


Fig. 2.

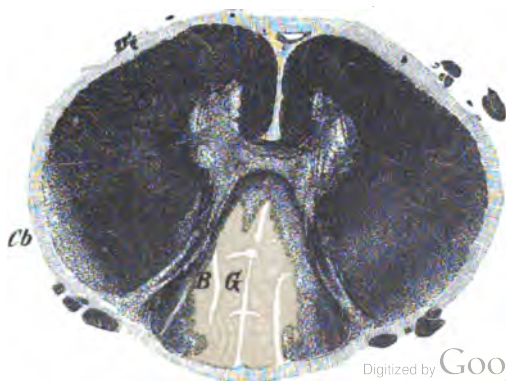


Fig. 3.

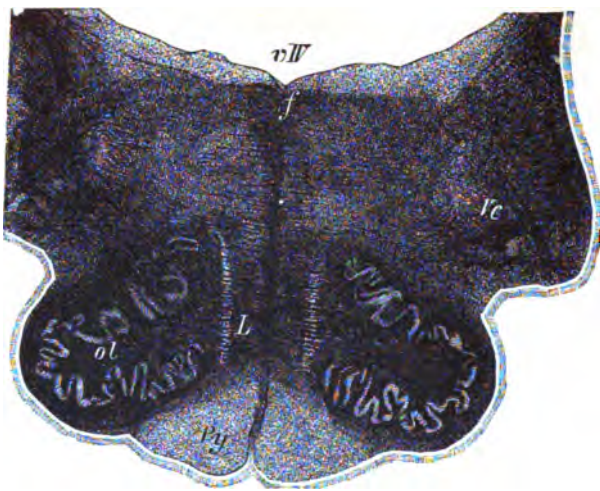


Fig. 1.

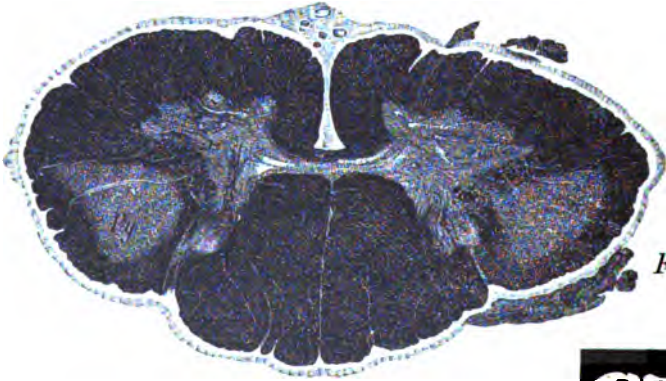


Fig. 2.

Fig. 3.

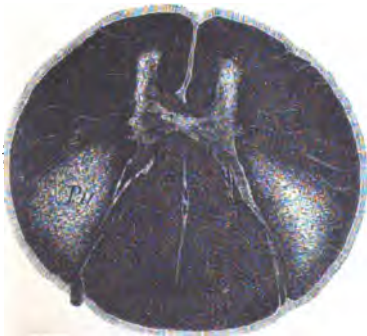
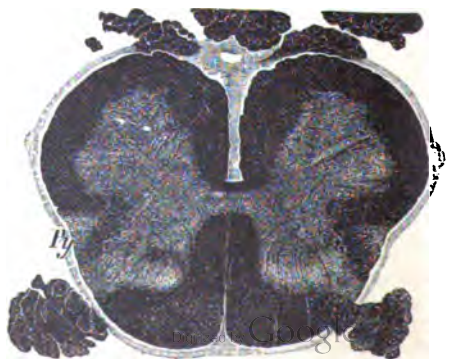


Fig. 4.



Erklärung zu Tafel 81.

Spastische Spinalparalyse.

Eine 63jährige Frau erkrankte seit zwei Jahren mit zunehmender Schwäche der Arme und Beine. Die Parese steigert sich langsam zur völligen Lähmung der Beine und Arme, die Muskeln sind rigide, bieten bei passiven Bewegungen leichten, spastischen Widerstand, die Patellarreflexe lebhaft. Keine Muskelatrophie, keine Sensibilitäts- oder Blasenstörung. Schliesslich (nach drei Jahren) bestand vollkommene Lähmung aller willkürlichen Skelettmuskeln (Augen-, Gesichts-, Kau-, Zungen-, Nacken-, Arm-, Rumpf-, Beinmuskeln). Alles andere normal. Anatomisch bestand eine symmetrische Degeneration der Pyramidenbahn in ihrem ganzen Verlauf von der Hirnrinde durch die innere Kapsel, den Hirnstamm, die Medulla oblongata und das Rückenmark (centraler motor. Neuronkomplex).

Fig. 1. *Schnitt durch die Medulla oblongata.*

Beide Pyramiden (Py) sind degeneriert, blass, ein grosser Teil ihrer Nervenfasern ist untergegangen. f. = fascicul. long. post., L. = Schleife, ol. = Olive, Vc. = absteigende Quintuswurzel.

Fig. 2. *Schnitt durch das Halsmark.*

Beiderseitige Degeneration der Pyramidenseitenstrangbahn (Py). Ausserdem bestand eine geringfügige Zellatrophie im Vorderhorn. (Annäherung an die amyotrophische Lateralsklerose.)

Fig. 3. *Schnitt durch das mittlere Brustmark.*

Lichtung der Pyramidenseitenstrangbahn (Py).

Fig. 4. *Schnitt durch das Lendenmark.*

Ebenso. Die erkrankte Pyramidenbahn (Py) ist an die Peripherie gerückt.

Erklärung zu Tafel 82.

Combinierte Systemerkrankung.

Ausser der combinierten Tabes gibt es noch andere Fälle, bei denen nicht nur ein anatomisch und physiologisch zusammengehöriger Neuroncomplex symmetrisch erkrankt, sondern wobei es zur gleichzeitigen primären Degeneration verschiedenartiger Neuroncomplexe kommt. Den Ausgangspunkt des Degenerationsprozesses (Neuronzelle primär erkrankt? Neuronfaser?) kennt man bisher noch nicht genau.

Klinisch bieten diese Fälle eine langsam progressive spastische Parese der Beine, Arme mit Ataxie derselben, verbunden mit mehr oder weniger deutlich ausgeprägten Sensibilitäts- und Blasenstörungen. Keine Muskelatrophie. Eine ähnliche Erkrankung liegt z. B. der hereditären Ataxie zu Grunde (s. Abriss). Es folgen Rückenmarkspräparate eines solchen Falles.

Fig. 1. *Schnitt durch das Halsmark.*

Symmetrische Erkrankung der Pyramidenseiten (Py) und Vorderstrangbahn (Pya), der Kleinhirnsseitenstrangbahn (Cb), der Goll'schen (fg) und des mittleren Bezirkes der Burdach'schen Stränge (f B.).

Fig. 2. *Schnitt durch das untere Brustmark.*

Wie im Schnitt 1; im Hinterstrang, nimmt die Degeneration ab und nimmt mehr die mittlere Partie des Hinterstrangs (fp.) ein. Pya, Cb, Py s. oben.

Fig. 3. *Schnitt durch das Lendenmark.*

Die Pyramidenseitenstrangbahn (P) sehr stark noch degeneriert, im Hinterstrang (fp.) nur noch eine schmale Lichtung.

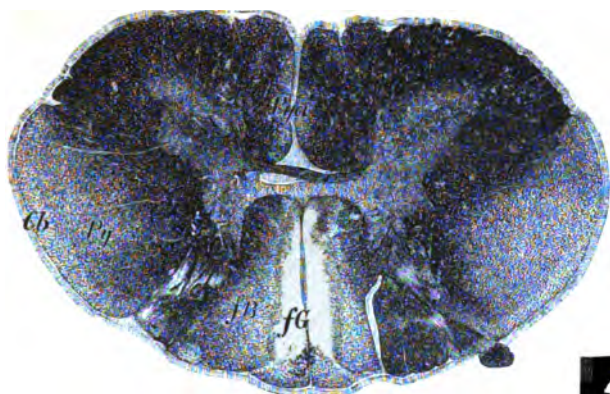


Fig. 1.



Fig. 2.

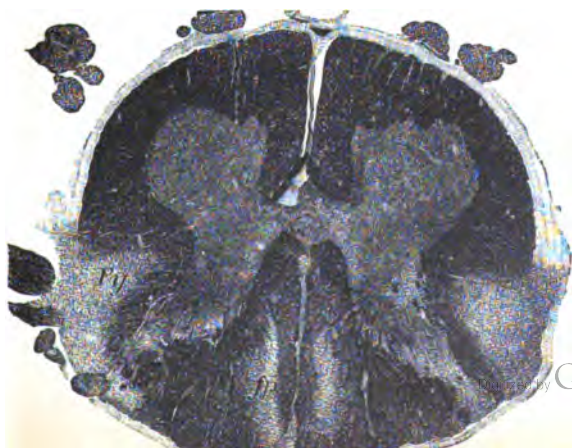
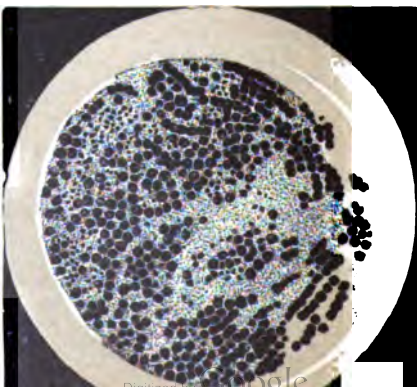
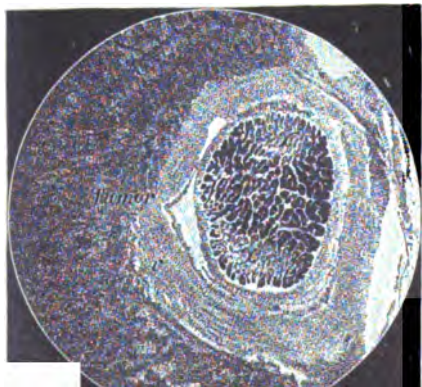
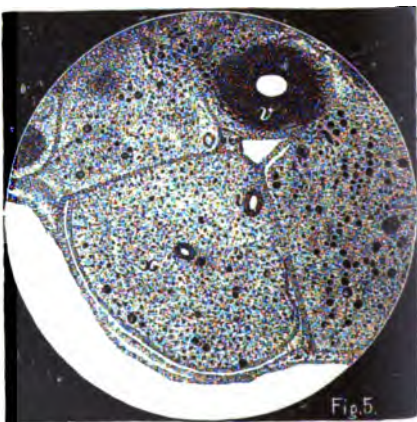
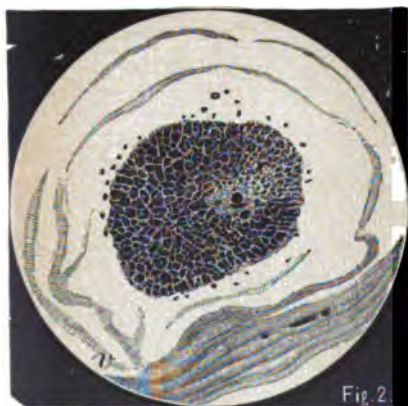
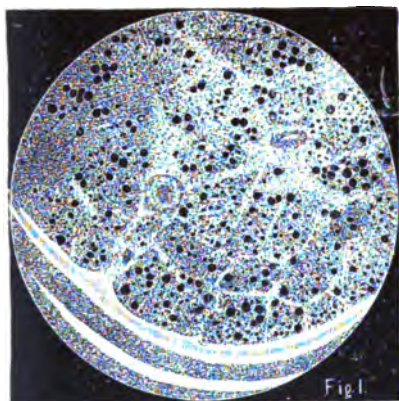


Fig. 3.



Erklärung zu Tafel 83.

Degenerationen peripherischer Nerven.

Fig. 1. *Aufsteigende sekundäre Degeneration im N. ischiadicus bei Amputation des Unterschenkels.*

Bei einem Manne war vor 14 Jahren die hohe Unterschenkelamputation vollzogen worden. Die Figur zeigt den Rand eines Nervenbündels, in dem ein grosser Teil der Nervenfasern zu Grunde gegangen ist, besonders die gröberen Fasern sind sekundär aufsteigend degeneriert (in folge der durch den Funktionsausfall bewirkten primären Neuronzellenerkrankung im Lendenmark?), die feineren zum Teil noch besser erhalten. (Vergl. den normalen Querschnitt T. 51, 3).

Fig. 2. *Absteigende Degeneration des rechten N. opticus nach Zerstörung des linken corp. geniculat. laterale und des linken Vierhügels.*

Im Sehnerven verlaufen Fasern, die ihre Neuronzelle in der Retina haben (grösster Teil) neben solchen, die ihre Zelle in den genannten subkortikalen Opticuscentren haben; diese letzteren degenerieren also absteigend, jene aufsteigend. Wir erkennen hier eine sectorenförmige Lichtung (x) im N. opticus. (Vergl. den normalen Opticus Tafel 51) v = Opticusscheide.

Fig. 3. *Kompressionsneuritis des opticus.*

Bei einem Fall von Akromegalie (s. d.) hatte eine maligne Hypophysengeschwulst den N. opticus umfasst und zur partiellen Degeneration (x, x) gebracht. v = vagina n. optici. (Duralscheide).

Fig. 4. *Motorischer Nervenast bei spinaler Muskelatrophie.* Man erkennt den beträchtlichen Faserausfall, diffus verteilt. (Zu Fall Tafel 78, 3 gehörig.)

Fig. 5. *Hintere Wurzel vom Lendenmark bei Tabes dorsualis.*

(Zu Fall Tafel 79, 3 gehörig). Das vorliegende Bündel (x) der hinteren Wurzeln enthält kaum noch 10 normale Fasern, rechts davon ist ein besser erhaltenes. V = Blutgefässe.

Fig. 6. *Bündel vom N. peroneus bei neurotischer Muskelatrophie.* Man erkennt den herdweise auftretenden Faserausfall bes. in den mittleren Bündelbezirken. Rückenmarksbeteiligung ist nicht ausgeschlossen (motor. Vorderhornzellen).

Erklärung zu Tafel 84.

Neuritis multiplex.

Fig. 1 und 2. *Präparate von schwerer alkoholischer Polyneuritis (1 vom N. cruralis, 2 vom N. ischiadicus).*

Ein 40 jähriger Mann, starker Potator, erkrankt ziemlich akut an zunehmender Schwäche der Beine, die rasch zu vollkommener Lähmung derselben führt. Bei Druck starke Schmerzempfindlichkeit, Patellarreflexe erloschen. Sensibilitätsstörungen, rasch sich entwickelnde Muskelatrophieen. Nach Strychnininjektionen verschlimmert sich der Zustand! Auch die Arme werden beteiligt. Psychische Störungen bestehen. Exitus nach 2½ Monaten.

In allen peripherischen Nerven besteht ein hochgradiger Faseruntergang, in manchen Bündeln (s. Fig. 2) kaum mehr 6—10 normale Nervenquerschnitte (vergl. Tafel 51, 2). Diese Degeneration setzt sich bis in die Rückenmarkswurzeln fort.

Fig. 5 *Querschnitt vom Halsmark dieses Falles.*

Man erkennt die ungemein deutliche Atrophie der vorderen durch den Vorderseitenstrang ziehenden Wurzeln (r. a.), auch im Vorderhorn besteht eine merkliche Lichtung im medialen Bezirk (m.) desselben, infolge der Degeneration der hier einstrahlenden vorderen Wurzeln.

Im Goll'schen Strang (f. G.) leichte aufsteigende Degeneration (lange Fasern der hinteren Wurzeln) rp = hintere Wurzeln.

Fig. 3. *Neuritis postdiphtheritica.*

Querschnitt durch ein Bündel vom N. cruralis mit hochgradiger Faserdegeneration. Stammt von einem 15 jährigen Knaben, der nach Abheilung einer Rachendiphtherie akut an Schlinglähmung, bald auch an progressiver Lähmung der Beine erkrankte. Patellarreflexe erloschen innerhalb 10 Tagen, Schmerzen, Sensibilitätsstörungen gering. Exitus an Vaguslähmung.

Fig. 1. *Längsschnitt durch ein Nervenbündel vom N. ischiadicus bei infektiöser multipler Neuritis (Landry'sche Paralyse).* Von einem Teil der degenerierten Nervenfasern restieren die noch nicht wegtransportierten Zerfallsprodukte (Myelinkugeln). Die Nervenfasern befinden sich in allen möglichen Stadien des degenerativen Zerfalles.

Das Präparat rührt von einem in seiner Entstehung unklar gebliebenen Fall her. 30 jährige Frau, akute schwere Erkrankung (Fieber?), complete Lähmung erst der Beine, rasch der Arme (aufsteigende Paralyse); Patientin kommt in fast bewusstlosem, sehr vernachlässigten Zustand erst zwei Tage ante exitum in ärztliche Behandlung. (Rückenmark nicht untersucht).

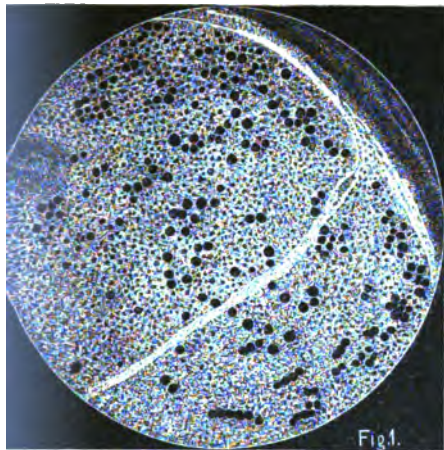


Fig. 1.

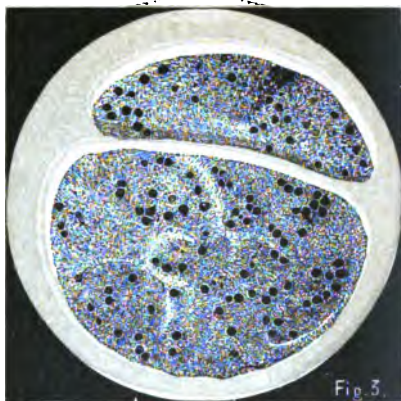


Fig. 3.

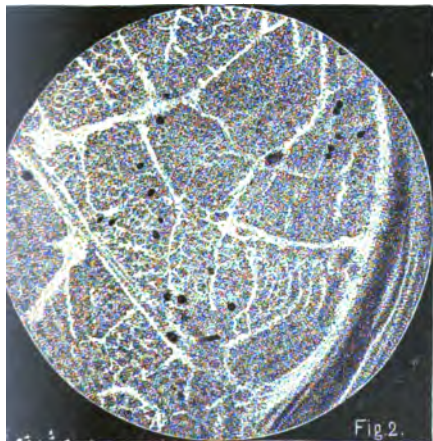


Fig. 2.

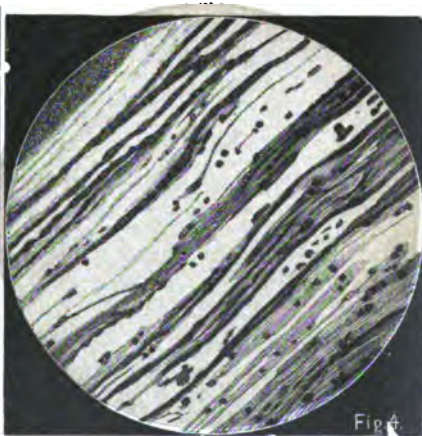


Fig. 4.

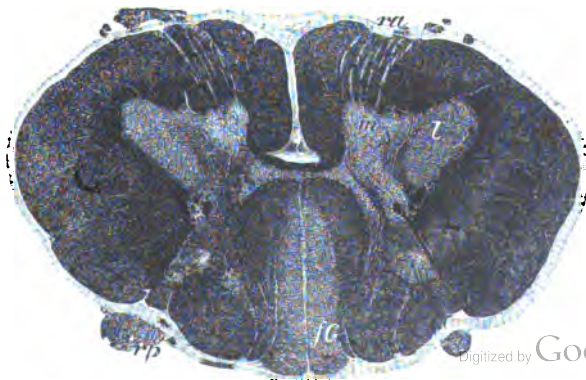


Fig. 5.

I. Abschnitt.

Morphologie des Nervensystems.

(Tafel 1.-14.)

Das Nervensystem des Menschen setzt sich zusammen

- 1) aus dem Centralorgan (Gehirn-Rückenmark) nebst den daraus entspringenden peripherischen Nerven und
- 2) aus dem Sympathischen Nervensystem, bestehend aus dem Sympathicus-Grenzstrang und dessen Fasergeflechten.

Beide Teile stehen unter einander durch zahlreiche Nervenbahnen in Verbindung.

Gehirn und Rückenmark liegen in einer knöchernen Kapsel (Schädelraum-Wirbelkanal), aus derselben treten die peripherischen Nerven heraus in die Weichteile. Der Sympathicus-Strang liegt zu beiden Seiten der Wirbelsäule, dicht vor derselben.

Gehirn und Rückenmark sind von drei häutigen Hüllen umgeben, den Hirnhäuten.

Die äusserste ist die, dicht unter dem Knochen liegende und im Schädelraum Perioststelle vertretende harte Hirnhaut, *dura mater*, eine derbe, fibröse Haut. Sie umschliesst sackartig Gehirn-Rückenmark, und auch alle austretenden Nerven innerhalb deren Austrittskanälen; hier endet sie an den Lochrändern der Schädelbasis festwachsend. In der *dura* verlaufen die weiten Sammelkanäle für das venöse Blut des Gehirns, die in die *vena jugular. int.* einmündenden *sinus venosi* (*sin. falciform. sup., inf., cavernosus, petrosus, transversus etc.*).

Ins Innere des Schädelraumes treten Fortsätze der *dura* ein. Der senkrecht von oben nach unten in der

sagittalen Medianlinie verlaufende, vorn an der crista galli fest haftende processus falciformis major (Sichelfortsatz), der den Schädelraum in seiner oberen Hälfte halbiert, und das als Dach der hinteren Schädelgrube quer verlaufende Tentorium.

Die dura liegt dem Gehirn-Rückenmark nur lose auf, unter ihr befindet sich ein mit Lymphe gefüllter Raum (subduraler Lymphraum).

Die zweite Hülle ist die dünne Spinnwebhaut, Arachnoidea. Sie liegt dem Gehirn dicht, dem Rückenmark loser auf, dringt aber in die Vertiefungen des Gehirns nicht ein, sondern überbrückt dieselben. Bindegewebige Bestandteile der Arachnoidea sind die Pacchionischen Granulationen zu beiden Seiten des Sichelfortsatzes. Unter der Arachnoidea liegt der in zahlreiche aber zusammenhängende Fächer zerfallende subarachnoideale Lymphraum (die Cerebrospinalflüssigkeit enthaltend).

Die innerste Hülle bildet die pia mater, mit der Arachnoidea zusammen als „weiche Häute“ bezeichnet. Die Pia senkt sich, der Nervensubstanz dicht anliegend, in alle Furchen und Höhlen (als tela choroidea) derselben ein. Sie führt die zahlreichen Blutgefäße der Gehirn-Rückenmarksubstanz zu.

Das Gehirn zerfällt in die beiden Grosshirnhemisphären und den damit verbundenen Hirnstamm nebst Kleinhirn, des Hirnstammes direkte Fortsetzung ist das Rückenmark. Das letztere verläuft ungefähr senkrecht zur Lage des Grosshirns; dies kommt dadurch zu stande, dass der Hirnstamm eine Krümmung um fast 90° nach unten macht.

Das Gewicht des Gehirns vom Erwachsenen beträgt ca. 13—1400 gr. (Beim Mann 1360, bei der Frau 1220 gr im Mittel, Variationen bis zu 900 gr herab sind noch normal.)

Die beiden, nur an ihrer medianen Fläche unter sich verbundenen Grosshirnhemisphären bestehen aus

einer ihre Oberfläche überziehenden rötlichgrauen Schicht der Rindensubstanz, *cortex cerebri* und aus einer unter der Rinde, central gelegenen weissen Masse, der Marksubstanz.

Die Rinde überzieht das Hemisphärenmark nicht glatt, sondern ist infolge der Bildung zahlreicher Furchungen (*sulci*) in wurmförmigen Windungen (*gyri*) angeordnet (Oberflächenvergrösserung). Der Grundtypus der Windungen ist konstant, im übrigen bestehen zahlreiche individuelle Variationen.

Jede Grosshirnhemisphäre zerfällt in verschiedene Lappen (*lobi*); jeder Lappen umfasst mehrere Rindenwindungen und einen Teil der Marksubstanz.

In der vorderen Schädelgrube liegt der *lobus frontalis*, den vorderen Hirnpol bildend, mit 2 Hauptfurchen (*sulc. front. sup. und inf.*) und 3 dadurch abgegrenzten Windungen (*gyr. front. sup., med. und inf.*).

Hinter dem Stirnlappen liegt eine etwas hinter der Mitte jede Hemisphäre von hinten oben nach vorne unten zu verlaufende tiefe Furche, der *sulcus centralis* von Rolando. Er trennt die beiden „Centralwindungen“ (*gyrus centr. ant. und post.*).

Hinter den Centralwindungen liegt der *lobus parietalis*, durch den *sulc. interparietalis* in die Windungsgruppen des *lob. pariet. sup. und inf.* zerfallend.

An diesen Lappen grenzt der *lob. occipitalis*, der den hinteren Hirnpol bildet.*) Wie der Stirnlappen zerfällt er in 3 Windungen (*gyr. occip. sup. med. inf.*); der Occipitallappen liegt mit seiner basalen Fläche dem Tentorium auf.

In der mittleren Schädelgrube liegt der Schläfenlappen (*lob. temporal.*) mit 3 Furchen (*sulc. temp.*

*) Abnorm starke Trennung des *lob. parietalis* vom *lob. occipitalis* kommt zuweilen zu stande durch die Ausbildung der „Affenspalte“.

sup., med., inf.) und drei Windungen (gyr. temp. sup., med., inf.); derselbe ist nach vorn und oben durch eine sehr breite und tiefe Furche, die fossa Sylvii von Stirnlappen und Centralwindungen getrennt; mit den unteren Scheitellappenwindungen hängt er hinten direkt zusammen. Es entstehen so im lob. pariet. inf. zwei bogenförmige Windungen von vorn nach hinten als gyr. supramarginalis und angularis (pli courbe) bezeichnet.*)

In der Tiefe der Sylvischen Grube liegt ein weiterer Lappen, die von den benachbarten Lappen (besonders dem lob. temp. und centralis) überdeckte insula Reilii mit ihrem kleinen gyri. Die von oben die Insel deckenden Windungsgruppen werden als „operculum“ (Deckel) bezeichnet. Man unterscheidet das operc. frontale, centrale (s. Rolando) und parietale.

Die bisher angegebenen Windungen erkennt man an der äusseren, konvexen Hemisphärenfläche.

An der medialen Fläche der Hemisphären findet sich am Stirnlappen die Fortsetzung der obersten Stirnwindung. Die Centralwindungen vereinigen sich im lob. paracentralis, der Parietallappen setzt sich als Praecuneus fort. Dieser ist durch die fissura parieto-occipitalis von der medianen Occipitallappenfläche getrennt. Die letztere zerfällt in den Cuneus und darunter liegt getrennt durch die tiefe fissura calcarina der lob. lingualis.

An der Unterfläche des Schläfenlappens grenzt an den gyr. temp. inf. der gyrus occipito-temporalis, medial davon, getrennt durch den sulcus occipito-temporalis liegt die untere Randwindung, der gyrus Hippocampi, vorn als uncus endend. An der Basis des Stirnlappens sind als Furchen noch der sulcus rectus und lateral davon der sulcus triradiatus zu nennen (dem gyr. frontal. med. zugehörig). An der

*) Manche Forscher zählen bei den hier häufig vorkommenden Varianten des Windungstypus drei Windungen (gyr. marginalis, angularis und praeoccipitalis).

von den oben genannten Windungen umsäumten mittleren Partie der medialen Hemisphärenfläche ändern sich die Verhältnisse. Die Rinde endet oben als gyrus fornicatus und unten als gyrus Hippocampi (obere und untere Randwindung). Unter der oberen Randwindung bricht die weisse Markmasse aus dem Hemisphäreninneren heraus, beide Teile vereinigen sich und bilden so den Balken, corpus callosum.

Ueber der unteren Randwindung tritt ebenfalls konvergierend die weisse Markmasse aus den Hemisphären heraus (Hirnschenkelfuss) und bildet vereint einen Teil des von hier ab beginnenden Hirnstammes.

Zwischen Balken und Hirnschenkel liegt eine Reihe von Gebilden und Räumen verdeckt, die unten des näheren besprochen werden. Die ganze genannte mittlere Partie, die von den Randwindungen umsäumt wird, ist also nicht mehr von Rindensubstanz überdeckt.

Der Balken, durch den also beide Hemisphären verbunden sind, bildet ein dickes Lager weisser Markmasse; sein grösster mittlerer Teil verläuft ziemlich horizontal; an seinem vorderen Abschnitte (genu corp. call.) biegt er basalwärts und schliesslich etwas nach hinten um; sein hinteres Ende verdickt sich zum Balkenwulst (splenium c. c.). Die im Innern jeder Hemisphäre liegende weisse Markmasse bildet den Kern der bisher beschriebenen verschiedenen Hemisphärenlappen. Sie wird in ihrer oberen Hälfte bis zur Höhe des Balkens hauptsächlich aus dem einstrahlenden Marke des Balkens gebildet und heisst hier auf dem Durchschnitt Centrum semiovale Vieussenii. In seinem basalen Teile ist in das Mark eingebettet eine gänseeigrosse grau-rötliche Masse, das Stammganglion des Grosshirns (corpus striatum), zerfallend in Linsenkern (nucleus lentiformis) lateral und Schwanzkern (nucleus caudatus) medial; diese Teilung bewirkt der zwischen beiden verlaufende, oben schon angegebene Markzug, der an

der Basis jeder Hemisphäre als Hirnschenkelfuss hervortritt.

Im Innern jeder Hemisphäre liegt ein Höhlensystem, der mit Lymphe gefüllte **Seitenventrikel** (ventricul. lateral.). Sein Dach wird durch die mediale Hälfte des jederseitigen centrum semiovale gebildet, deshalb auch tegmentum ventriculorum genannt.

Die Oberfläche des Stammganglions tritt als **Streifhügel** (corp. striatum) aus der Markmasse frei heraus und ragt von aussen und unten in den Seitenventrikel herein.

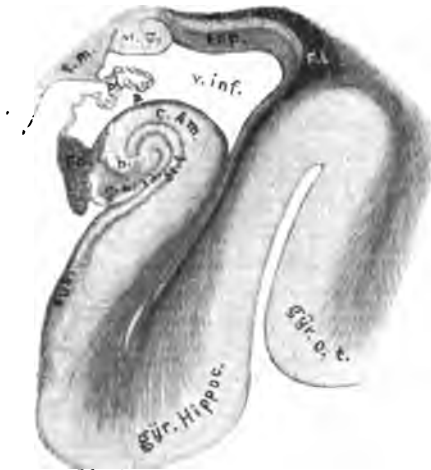


Fig. 1. Schnitt durch die untere Randwindung. (Markscheidenfärbung).

a. = alveus, c. Am. = cornu Ammonis, F. l. = fasciculus longitudinal. inf., Fo. = fornix, g. d. = gyrus dentatus, gyr. Hippocampi, gyr. o. t. occipitotemporalis, h. = hilus des gyrus dentatus, l. i. = lamina med. involuta (fibrae tangentiales), n. c. = nucleus caudatus (Schwanzstück), pl. = plexus choroid. inf., st. l. = stratum lacunosum, sub. = subiculum, tap. = tapetum, t. m. = taenia medular., v. i. = ventriculus (cornu inf.).

Dieser Teil des Seitenventrikels, der zwischen dem seitlichen Balkenabschnitte und der Stammganglien-

oberfläche liegt, heisst *cella media*. Der Ventrikel setzt sich nach vorne und hinten weiter fort: in den Stirnlappen mit seinem Vorderhorn (*cornu anter.*), nach hinten in den Hinterhauptslappen mit seinem Hinterhorn (*cornu post.*), nach unten in den Schläfenlappen mit seinem Unterhorn (*cornu inf.*). Vorder- und Hinterhorn liegen allseitig geschlossen in der Marksubstanz der Hemisphären; das Unterhorn dagegen ist gegen die Medianlinie zu offen (Unterschlitz); es entsteht dies durch eine Ein- und Aufrollung der unteren Randwindung, des *gyr. Hippocampi*, welcher dadurch in das Unterhorn hinein als ein Wulst (*cornu Ammonis*) ragt. Das eigentliche Ende der Rinde vom *gyr. Hippocampi* bildet der schmale *gyrus dentatus* (sive *Fascia Tarini*). (Dies Verhalten ist gut zu erkennen auf der umstehenden Figur 1.)

Vom freien Rande des Ammonshornes nimmt die markweisse *Fimbria* (das Endstück des Markes von *gyr. Hippocampi* spez. des *gyr. dentatus* bildend) ihren Ursprung. Sie steigt mit dem oberflächlich gerippten Ammonshorn (*Digitationes c. A.*) vom vorderen Ende des Unterhornes an nach hinten und aufwärts; am Abgang des Unterhorns von der *cella media* trennt sich die *fimbria* vom *corn. Ammon.* und begibt sich als aufsteigender Schenkel des Gewölbes (*crus ascendens fornicis*) mit dem der anderen Seite konvergierend zur unteren Fläche des hinteren Balkenabschnittes (in dem dadurch in der Mitte freibleibenden Dreiecke das *Psalterium*). Der vereinte *fornix* (das „Randmark“ der Hemisphäre) zieht unter dem Balken mit diesem vereint eine Strecke weit nach vorn, trennt sich aber, bevor er das Balkenknie erreicht, wieder von dem Balken und steigt, in die beiden absteigenden Schenkel zerfallend, abermals in die Tiefe. An der Basis biegen die *crura descend. fornicis* nach rückwärts um und enden in den beiderseitigen *corpora candicantia* der Gehirnbasis (s. d.).

Zwischen dem Balkenknie und den absteigenden Gewölbsschenkeln bleibt infolge des beschriebenen Verhaltens in der Mitte ein Raum frei, der durch zwei schmale Leisten (*septum pellucidum*) mit einem kleinen dazwischenliegenden Hohlraum (*ventriculus septi pellucidi*) ausgefüllt ist. Seitlich von jedem Septum liegt der Seitenventrikel unter dem Balken.

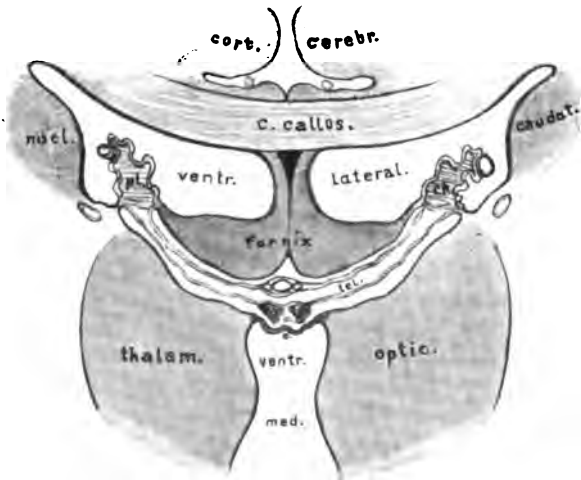


Fig. 2. Schema der Ventrikelbildung (Frontalschnitt).

pl. ch. = plexus choroideus lateralis, tel. = tela choroidea,
m. = plexus choroid. med., o. = membrana obturatoria
ventr. III.

In den Seitenventrikel ragt also vom Boden her aus dem Hemisphärenmark aufsteigend der Streifhügel mit seiner Oberfläche herein. Sein vorderer breitester Teil, gegen das Vorderhorn zu gelegen, heisst *Caput corp. str.* (sein Durchschnitt *nucleus caudatus*). Vom Kopf an zieht nach hinten und aussen verlaufend der schmale „Schwanz“ desselben,

der am Abgang des Unterhorns nach unten umbiegt, und schliesslich als ein Teil des Daches vom Unterhorn hier weiter nach vorn zieht.

Medial vom Streifhügel verläuft ein schmaler, weisser Streifen parallel mit demselben, die *stria cornea* (in derselben eine grössere Vene); sie trennt den Streifhügel von einem medial und hinten von ihm mächtig hervortretenden Gebilde, dem *Thalamus opticus*, Sehhügel, einer auf dem Durchschnitt gleich dem Stammganglion grau-rötlichen Masse. Die beiderseitigen Thalami treten sich basalwärts einander nähernd nach hinten mehr und mehr der Mittellinie zu, der zwischen ihnen bestehende Hohlraum ist der dritte oder mittlere Ventrikel.

Die Seitenventrikel der Hemisphären, speziell die *cella media* derselben steht mit dem dritten Ventrikel in direkter Verbindung durch einen schmalen Schlitz dicht hinter den absteigenden Gewölbeschenkeln (*foramen Monroi*).

Das Dach des III. Ventrikels würde der *fornix* mit darüberliegendem Balken bilden, wenn nicht von der *Pia mater* unter dem *Splenium corp. callosi* (Grosshirnschlitz) ein Fortsatz dieser Hirnhaut in den hier offenen III. Ventrikel hereindringen würde. Diese gefässführende Fortsetzung der *pia* verläuft unter dem *fornix* dünn ausgebreitet den III. Ventrikel deckend nach vorn als *tela choroidea superior*, sie enthält in der Mitte zwei strangförmige, körnige Gebilde (*plexus choroidei med.*), diese dringen in dem *foram. Monroi* aus dem III. in die Seitenventrikel ein als *plexus choroidei lateral.* und ziehen hier, dem lateralen Rand des *Thalamus* aufliegend, nach hinten, um schliesslich ins Unterhorn umzubiegen. Dort hängen sie mit der durch den Unterhornschlitz hereindringenden *Pia* zusammen.

Wie schon bemerkt, wird die weisse Hemisphärenmarkmasse durch die im mittleren Teil jeder Hemisphäre auftretenden und gegen deren basalen Ab-

schnitt zu mehr und mehr an Ausdehnung gewinnenden grauen Massen des Stammganglions und des Thalamus opticus eingeeengt. Die aus dem centrum semi-ovale tiefer hinab ziehenden Markzüge durchbrechen das Stammganglion als vorderer Schenkel der inneren Kapsel (*capsula Reilii*) und trennen dadurch den lateral gegen den Insellappen zu gelegenen Linsenkern vom *nucleus caudatus*. Ein weiterer Teil des Hemisphärenmarkes zieht als hinterer Schenkel der inneren Kapsel zwischen Linsenkern und Thalamus opticus nach unten. Beide Schenkel treffen am Knie der inneren Kapsel zusammen. Die Bestandteile des inneren Kapselmarkes treten teils in das Stammganglion und den Thalamus opticus ein und verschwinden darin, teils ziehen sie in der inneren Kapsel weiter basalwärts und treten als der oben schon angeführte Hirnschenkel (Pedunculus cerebri) an der Hirnbasis aus den Hemisphären heraus.

Der keilförmig zwischen innerer Kapsel und Insellappen sich einschiebende Linsenkern zerfällt in mehrere Abschnitte, in einen lateralen grösseren, Putamen, und mehrere medial gelegene entwicklungsgeschichtlich davon zu trennende Innen-Glieder, *globus pallidus* genannt. Putamen und *nucleus caudatus* zusammen bilden das eigentliche Stammganglion.

Lateral vom Putamen setzt sich das Hemisphärenmark als die dünne *Capsula externa* nach unten fort; zwischen dieser und dem Marke des Insellappens (*capsula extrema*) liegt noch eine schmale, parallel der Insel verlaufende graue Masse, die Vormauer (*claustrum*).

Unter dem Linsenkern gewinnt das Hemisphärenmark, das durch die grauen Massen, wie angegeben, auf schmale Streifen (*Capsula interna* und *externa*) eingeeengt war, wieder mehr Ausdehnung, besonders nach hinten zu als Mark des Schläfenlappens. Unter dem vorderen Teil des Linsenkerns, eingelagert in die Markmasse zwischen Stirn- und Schläfenlappen,

findet sich an der Basis noch eine kleinere rundliche graue Masse, der Mandelkern, *nucleus amygdalae*.

Der Thalamus opt. liegt erst nach Entfernung des Balkens mit fornix und tela choroid. an seiner Ober- und Medianfläche frei. Er zeigt vorn einen kleinen Höcker (*tuberculum ant.*) und dehnt sich nach hinten und aussen vorspringend als Pulvinar aus.

Durch die medialen Flächen der thalami wird die seitliche Wand des III. Ventrikels gebildet. An der oberen inneren Kante des thalamus entlang zieht die schmale, aus der Tiefe auftauchende taenia medullaris, die nach hinten konvergierend pedunculus conarii heisst und sich mit dem ped. der anderen Seite kreuzt; seitlich von der Kreuzungsstelle liegt beiderseits das kleine ganglion habenulae. Der Kreuzung liegt die damit in keinem Zusammenhang stehende haselnuss-grosse Zirbeldrüse (Epiphyse, conarium, glandula pinealis etc.) auf.

Quer durch den III. Ventrikelhohlraum verlaufen drei kurze Verbindungsstränge zwischen beiden Seiten. Dicht vor den absteigenden Fornixschenkeln in der Tiefe die starke, weisse Commissura anterior, durch die Mitte des III. Ventr. die zerreissliche graue Commissura media, dicht unter und vor den sich kreuzenden pedunc. conarii die Commissura posterior.

Unter dem jederseitigen Thalamusgebiet liegt ein Bezirk, in den ein Teil der Markmassen aus Linsenkern, Thalam. opt. und Capsula interna eintritt, er heisst regio subthalamica. In ihr liegt das ovale corpus subthalamicum und der Anfang des noch weiter nach hinten im Hirnstamme reichenden roten Kernes (*nucleus ruber*).

Der III. Ventrikel endet vorn zwischen den beiden absteigenden und etwas auseinander weichen den Fornixschenkeln; nach unten setzt er sich, trichterförmig sich verengend, als infundibulum fort; dessen

Abschluss bildet die Hypophysis cerebri in der sella turcica des Keilbeins. Nach hinten verliert der Ventrikel infolge der mit ihrer unteren Hälfte sich mehr und mehr aneinander lagernden medialen Thalamusflächen an Tiefe und setzt sich unter der ihn von oben einengenden Commissura post. fort als ein enger Kanal, *Aquaeductus Sylvii*.

Während die unteren Thalamushälften ganz verwachsen, werden die oberen in ihrem hintersten Abschnitte (Pulvinar) durch die hinter der commiss. post. auftretenden Vierhügel (*corpora quadrigemina*) auseinander gedrängt. Die Vierhügel zerfallen in die zwei vorderen und in die zwei hinteren Hügel (*corp. quadrigem. ant. und post.*). Von den Vierhügeln ziehen seitwärts die beiden Arme (*brachia*), das brach. ant. und post. zu den zwischen den Vierhügeln und dem Pulvinar seitlich sich einschiebenden Kniehöckern (*corpus geniculatum laterale und mediale*). Aus dem *corp. genicul. lat.* tritt der weisse tractus opticus basalwärts aus.

Unter den Vierhügeln zieht das Höhlensystem als *Aquaeduct* weiter, die nächste Umgebung bildet das centrale Höhlengrau, das auch, die Thalamusoberfläche überziehend, den III. Ventrikel auskleidet.

Unter den Vierhügeln liegt das durch den Zusammentritt der Thalami aus der regio subthalamica entstandene Gebiet der *Haube (tegmentum)*. Basal von der Haubenregion sind aus den beiderseitigen Hemisphären als Fortsetzung der Marksubstanz der inneren Kapsel die *Hirnschenkel* konvergierend hervorgetreten; sie bilden unter der Hirnschenkelhaube den *Hirnschenkelfuss* (*Pedunculus*). Zwischen Haube und Fuss liegt eine bräunliche, halbmondförmige Masse, die *Substantia nigra*.

Hinter den Vierhügeln schiebt sich, bedeckt vom tentorium, das *Kleinhirn (Cerebellum)* unter den Occipitallappen der Grosshirnhemisphären ein (in der hinteren Schädelgrube). In der Mitte liegt der Wurm

(vermis), zu beiden Seiten die Hemisphären des Kleinhirns.

Unter den Vierhügeln ziehen aus der Haubenregion die Bindearme ins Kleinhirn (processus cerebelli ad corpora quadrigem.). Zwischen denselben stellt das dünne velum medullare ant. mit der lingua den direkten Übergang zum Kleinhirnwurme vor.

Unter dem Marksgel tritt der Aquaeduct durch und erweitert sich, von den divergierenden Bindearmen begrenzt, zum IV. Ventrikel. Den Zusammenhang des Ventricularsystems lässt nebenstehende Figur 3 erkennen.

Den Boden des IV. Ventrikels bildet die Rautengrube (fossa rhomboidalis). Unter ihr verlaufen die aus Hirnschenkel-Haube und -Fuss weiterziehenden Bestandteile des verlängerten Markes (Medulla oblongata).

Das Dach des IV. Ventrikels bildet der untere Teil des Wurmes (vermis inf.). In den Ventrikel hinein tritt von hinten ein Pia-Fortsatz als tela choroidea inf.

Die Hemisphären des Kleinhirns bestehen, wie die des Grosshirns, aus der oberflächlichen grauen Rinden- und aus der central gelegenen weissen Marksubstanz. Sie zerfallen in eine Unzahl kleinster, ziemlich parallel verlaufender Windungen, die zu einzelnen Lappen angeordnet sind. Jeder Lappen ist durch einen Teil des Wurmes mit dem entsprechenden der anderen Hemisphäre in kontinuierlichem Zusammenhang.

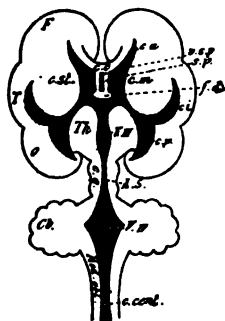


Fig. 3. Ventrikelschema (Längsschnitt).

c. a. = Vorderhorn, c. m. = cella media, c. i. = Unterhorn, c. p. = Hinterhorn des Seitenventrikels, v. III = 3. Ventrikel, A. S. = Aquaeductus Sylv., v. IV = 4. Ventrikel, c. cent. = Centralkanal. Uebrige Bezeichnungen s. letzte Seite.

An der oberen Fläche sind zwei Hemisphärenlappen, der lob. super. ant. und post. (semilunaris), beide verbunden durch den Oberwurm (lob. central., Monticulus, folia cacuminis).

An der unteren Fläche befinden sich von vorn nach hinten folgende Hemisphärenlappen: Flocculus, Tonsilla, lob. cuneiformis und lob. infer. post. Die Verbindung dieser Lappen stellt der Unterwurm her (nodulus, uvula, pyramis, commissura brevis sind dessen einzelne Bestandteile in derselben Reihenfolge). Im Innern des weissen Marklagers der Kleinhirnhemisphären liegt das graue gefältete Blatt (corpus dentatum cerebelli) und im Marklager des Wurms der nucleus tegmenti (Dachkern) nebst anderen kleineren zwischen beiden gelegenen grauen Massen (embolus, Propf, nucl. globosus).

Aus dem Kleinhirnmak ziehen nach vorne konvergierend die schon genannten Bindearme, nach unten die processus cerebelli ad pontem, weisse Markmassen, welche, die nach hinten ziehenden Hirnschenkelfusszüge umfassend, an der Basis die Brücke (Pons Varoli) bilden. Nach hinten endlich ziehen konvergierend die processus cerebelli ad medull. oblongat. sive corpora restiformia (Strickkörper). Die Bindearme bilden die seitliche Begrenzung der vorderen Hälfte der Rautengrube, die corpora restiformia die der hinteren Hälfte. Die Form der Rautengrube entsteht eben durch die Konvergenz dieser beiden Markstränge aus dem Kleinhirn.

Die Rautengrube ist mit einer Schicht grauer Substanz (centrales Höhlengrau) bedeckt, in der Mitte der Grube verlaufen quer nach beiden Seiten zum stumpfen Winkel konvergierend die markhaltigen weissen Fasern der Striae acusticae. Unter dem Grau liegt die Fortsetzung der Bestandteile der Haube, darunter, von den queren Brückenfasern des Cerebellum umfasst und durchsetzt, die des Hirnschenkelfusses; ausserdem liegt noch eine Anzahl kleiner grauer

Massen (Kerne) zwischen allen diesen sich durchflechtenden Markzügen; all dies zusammen nebst den hier austretenden Nerven baut die *Medulla oblongata* auf.

Am hinteren Rande des Pons treten an der Basis als Fortsetzung des Hirnschenkelfusses die markweissen Pyramiden aus, alteral davon legen sich die Oliven an, ein auf dem Durchschnitt vielfach gefältetes, graues Blatt aufweisend.

Dorsal vom Pyramidenaustritt verschmälert sich die Rautengrube mehr und mehr, die *corp. restiformia* treten im spitzen Winkel zusammen, die Rautengrube bildet hier den *Calamus scriptorius*. Am hintersten Winkel (*Obex*) senkt sich der Ventrikel tiefer in die Substanz der *Medulla oblongata* ein und geht, bald ganz von der Oberfläche verschwindend, in den im Centrum des Markes gelegenen *Centralkanal* über, der das ganze Rückenmark als solcher durchzieht.

Die Markstränge der *corpora restiformia* gliedern sich kurz vor ihrem Zusammentritt in einen medial gelegenen Strang *funiculus gracilis* sive f. Goll und in einen lateral gelegenen, den *funiculus cuneiformis* sive f. Burdach; beide zusammen verlaufen anscheinend ununterbrochen als Hinterstränge des Rückenmarkes (*funiculus posterior*) dorsal weiter abwärts. Ventral spitzen sich die Pyramiden nach unten zu und treten von der Oberfläche hier in die Tiefe der *Medulla oblong.* und auf die andere Seite derselben, sich kreuzend (*Decussatio pyramidum*); mit dem ventralsten Teil des *corp. restiforme*, der nicht zu den Hintersträngen tritt, bildet dieser gekreuzte Pyramidenstrang zusammen den Seitenstrang (*funiculus lateralis*) des Rückenmarkes. Die Vorderstränge des Rückenmarkes entstehen aus unter den Pyramiden gelegenen und nach deren Verschwinden zum Vorschein kommenden Teilen (*funiculus anterior*).

Um den Centralkanal, also in der Mitte des Rückenmarkes, gruppiert sich die Fortsetzung der grauen Substanz der Rautengrube mit ihren Kernmassen als Vorder- und Hinterhorn angeordnet. Die graue Substanz ist also hier mit dem Ventrikelsystem in die Tiefe gerückt und liegt central, während peripher die weissen Markstränge angeordnet sind.

Die Medulla oblongata hat sich auf diese Weise in das Rückenmark (*Medulla spinalis*) speziell ins oberste Halsmark umgewandelt.

Wir haben noch einen kurzen Blick auf die Gehirnbasis zu werfen. Vor den breit angelegten Brückenmarkmassen treten die weissen Hirnschenkel convergierend zusammen (*Pedunculus cerebri*). Zwischen den Hirnschenkeln liegt in der Mitte die Substantia perforata posterior, vor ihr die beiden erbsengrossen, weissen Markhügelchen (*corp. candicantia, mammillaria*). Vor diesen die Fortsetzung des III. Ventrikels, das Infundibulum mit der Hypophyse, davor das Chiasma nervorum opticorum, zu dem sich die tractus optici beider Seiten, den Pedunculus umgreifend, verbinden.

Das Rückenmark bildet einen rundlichen, weissen Strang von ca. Kleinfingerdicke und zieht im Wirbelkanal knapp bis zum oberen Rande des 2. Lendenwirbels herab, umgeben von seinen Häuten. Es nimmt von oben nach unten allmählich an Umfang ab, bildet aber in seinem Verlauf zwei Anschwellungen, eine im Halsmark (Höhe des 5.—6. Halswirbels) und eine im Lendenmark (Höhe des 12. Brustwirbels). Diese Anschwellungen kommen durch stärkere Ausdehnung der central gelegenen grauen Substanz der Vorder- und Hinterhörner zustande.*) Zwischen beiden Anschwellungen liegt das Brustmark, die untere Spitze des Rückenmarkes bezeichnet man als *conus medullaris*.

* Diese Anschwellungen stehen mit der Entwicklung der Extremitäten, deren Nerven hier entspringen, in Zusammenhang.

Zwischen beiden Vordersträngen verläuft der tiefe, gefässführende Sulcus longitudinalis anterior, zwischen beiden Hintersträngen angedeutet der sulcus longit. posterior, von dem aus das septum dorsale nach vorne zieht.

Die drei Stränge (Vorder-, Seiten-, Hinterstrang) verlaufen, wie oben geschildert, die graue Substanz des Vorder- und Hinterhornes umgebend; im conus medullaris enden Stränge und Hörner, der Seitenstrang ist im conus noch am mächtigsten, der Vorderstrang am schmalsten. Die graue Substanz überwiegt hier unten die weisse (im Halsmark etc. umgekehrt).

Aus dem Hirnstamm und Rückenmarke treten als zu Bündeln gesammelte Fortsetzungen dort verlaufender Marksträngeln die *peripherischen Nerven* aus.

Die Nerven zerfallen in die 12 Gehirn- und in die 31 Rückenmarksnervennpaare.

Die 12 *Gehirnnerven* entspringen an der Basis cerebri (bis auf den vierten) in folgender Reihenfolge:

I. Nerv. olfactorius. Er wird gebildet durch die zahlreichen kleinen, die lamina cribrosa des Siebbeins durchsetzenden Nervuli olfact. Diese treten in den im sulcus rectus an der Basis des lobus frontalis gelegenen bulbus olfact. ein. Der bulbus zieht als tractus olfact. nach rückwärts und endet seitlich vor dem Chiasma im trigonum olfactiv. Der tractus olfactor. etc. stellt einen beim Menschen verkümmerten, bei den Tieren teilweise zu einem mächtigen weiteren Hirnlappen ausgebildeten Hirnabschnitt dar.*)

II. N. opticus. Beide Nerven treten aus den Bulbi heraus, konvergierend zum Chiasma zusammen, unterliegen einer teilweisen Kreuzung (nasale mächtigste Bündel) und ziehen als tractus optici über den

* Er entspricht also, ebenso wie der N. opticus, nicht den übrigen peripherischen Nerven.

Hirnschenkelfuss weiter nach aufwärts bis zum corpus geniculat. laterale, in dem sie zu verschwinden scheinen.

III. N. oculomotorius. Er tritt unter den Vierhügeln in vielen Bündeln durch die Substanz der Haube und gelangt medial von dem Pedunculus am vorderen Brückenrande an die Oberfläche.

IV. N. trochlearis. Er tritt dorsal hinter den hinteren Vierhügeln, im velum medul. sich total kreuzend, hervor, von hier wendet er sich nach unten der Basis zu und läuft über den Pedunculus weiter nach vorn.

V. N. Trigemini. Er tritt mit einer vorderen (mot.) und einer hinteren (sens.) Wurzel durch die seitlichen Brückenfasern aus. Die hintere Wurzel bildet das Ganglion Gasseri; dann zerfällt der Nerv in seine drei Aeste.

VI. N. Abducens. Er entspringt vom Boden der Rautengrube, durchsetzt die Medulla oblongata und tritt am hintern Ponsrande hervor, seitlich von den Pyramiden.

VII. N. facialis. Er tritt gemeinsam mit dem folgenden nach aussen von der Olive am hintern Ponsrande aus.

VIII. N. acusticus. Er wird durch zwei Wurzeln, den N. vestibularis (vord. med. Wurzel) und den N. cochlearis (aus der Schnecke) (hint. lateral. W.), gebildet und tritt mit dem facialis aus.

IX. N. Glossopharyngeus.

X. N. Vagus. Beide treten gemeinsam ventral vom corpus restiforme in vielen Wurzeln aus. Der erste bildet u. a. das ganglion petrosum, der zweite das ganglion jugulare.

XI. N. Accessorius. Er kommt mit vielen durch den Seitenstrang austretenden Wurzeln aus dem oberen Halsmark und der Medulla oblongata. Sein innerer Ast tritt zum N. vagus.

XII. N. Hypoglossus. Er tritt zwischen Pyramide und Olive in mehreren Bündeln aus.

Die *Rückenmarksnerven* zerfallen in die 8 Halsnerven, 12 Brust-, 5 Lenden-, 5 Kreuzbein- und 1 (selten 2) Steissbeinnervenpaare; ihre „Wurzeln“ entspringen im wesentlichen aus jeweils einem bestimmten Rückenmarksabschnitt (Segment), also aus den 8 Hals-, 12 Brust-, 5 Lendenmarkssegmenten etc. Jeder Nerv tritt aus seinem Rückenmarksegment in zwei getrennten Portionen, „Wurzeln“, aus. Zwischen Vorder- und Seitenstrang treten die vorderen (mot.) Wurzeln (*radix ant.*), zwischen Seitenstrang und Hinterstrang die hinteren (sensibl.) Wurzeln (*radix post.*) aus. Beide Wurzeln vereinigen sich, nachdem noch die hintere Wurzel das *ganglion intervertebrale*, eine knotenförmige Anschwellung im Zwischenwirbelloch gebildet hat, zum eigentlichen Nerven. Die Nerven für den Hals, die Extremitäten etc. bilden unter sich, bevor sie in den Weichteilen weiter verlaufen, durch vielfache Anastomosen die *Plexus nervosi* (*plexus cervicalis, brachialis, lumbalis, sacralis* etc.). Aus den Plexus erst entspringen die peripherischen Nerven *sensu strictiori*. In den periph. Nerven verlaufen dadurch gemischt Fasern aus der vordern und hintern Wurzel nicht nur eines Höhenurprungs, sondern aus verschiedenen Rückenmarkssegmenthöhen (näheres s. Tafel 27). Die Nervenwurzeln für die untere Extremität verlaufen infolge ihres hohen Ursprungs (Höhe des 1. Lendenwirbels s. Tafel 27) vor ihrem Austritt durch die *foram. intervertebralia* noch eine Strecke weit neben dem *conus medullaris* und noch weiter nach abwärts als *cauda equina*.

Der *Grenzstrang des Sympathicus* zerfällt in eine Reihe kleiner Knötchen (*Ganglien*), die vom Hals an beginnend (*gangl. suprem., medium, imum*) an der Vorderfläche der Wirbelsäule hinab gelagert sind; vor

jedem Wirbel liegt ein Ganglion; dieselben sind unter sich durch dünne Nervenstränge verbunden. Zu den Ganglien treten zahlreiche Nervenfasern aus den Hirnnerven und Rückenmarksganglien. Am Steissbein endet der Grenzstrang im medialen ganglion impar. Aus dem Grenzstrang und seinen Ganglien treten die sympathischen Nerven, teils den Blutgefässen folgend, teils in Gehirn-Rückenmarksnerven weiter verlaufend, zu den innervierten Organen (zu allen glatten Muskelfasern), zum Teil bilden sie erst in der Nähe dieser weitere Ganglien (Herzmuskelganglien, Gekrös-, Darm-etc. Ganglien).

Die arteriellen *Blutgefässe* des Gehirns entspringen aus der Carotis interna und der Art. vertebralis und dem durch Anastomosen beider gebildeten basalen circulus arteriosus Willesii (s. Tafel V). Aus ihm entspringen die in der Pia weiter verlaufenden Arterien: a. corp. callosi (für Balken, Mediane Gehirnoflächen), a. fossae Sylvii (für die Umgehung der Grube und die Stammganglien), a. choroidea (für die Ventrikel), a. profunda (für die Hinterhaupt- und Schläfenlappen) u. s. f. Die Blutgefässe der centralen Gehirns substanz sind sogenannte Endarterien, d. h. sie stehen nicht in so ausgiebiger Anastomosenverbindung, dass benachbarte Gefässe für sie nötigenfalls vikariierend eintreten können, die aus der Pia eintretenden Rindenarterien dagegen anastomosieren. Die Arterien des Rückenmarks entspringen zum Teil aus der art. vertebralis als a. spinal. ant. und post., zum Teil kommen sie auch aus den a. intercostales etc. Die Gefässe treten von allen Seiten, besonders aber vom sulcus longitudinalis ant. aus hinein, auch sie sind „Endarterien“, sie enden pinselförmig.

Der Abfluss erfolgt für das Gehirnblut durch die Pia venen in die Sinus venosi (aus dem III. Ventr. die vena magna Galeni), von hier in die vena jugularis int.

Im Rückenmark erfolgt der Abfluss in den, zahlreiche Anastomosen bildenden, *Breschet'schen Venenplexus*, der die *dura mater* umspinnt.

Die *Lymphbahnen* des Gehirns und Rückenmarks (die äussere Gefässhaut bildet die „adventitiellen Lymphscheiden“) kommunizieren mit den Lymphräumen, welche durch die Häute gebildet werden, die Ventrikelräume stehen mit den subarachnoidealen Lymphräumen in offener Verbindung (sie enthalten den *Liquor cerebrospinalis*).



Fig. 4.



Fig. 5.

Vorstehende Zeichnungen zeigen die Blutgefässverteilung, Fig. 5 diejenige der *a. fossae Sylvii* (*A. f. S.*) zu den Stammganglien und der inneren Capsel (*a. l. st.* = *art. lenticulostriata*, ein in der Pathologie wichtiger Ast), Fig. 4 Rückenmarksquerschnitt mit Gefässen; man beachte die Versorgung der grauen Substanz durch die vordere Sulcusarterie.

Die *Nerven* der *pia* und *dura* sind sympathischen Ursprungs, teils (für die *dura*) entstammen sie dem sensiblen *Trigeminus*.

II. Abschnitt.

Entwicklung und Bau des Nervensystems.

(Tafel 15—53.)

Das Centralnervensystem entsteht aus dem äusseren Keimblatte (Ektoderm) der Embryonalanlage, indem in der Mitte des Fruchthofes, aus dem Ektoderm (Ectoblast), paarige Wülste (Medullarwülste) in der Längsrichtung sich bilden, die zusammentretend sich zur Medullarrinne einsenken. Durch den Schluss der lateralen Wulstränder am dorsalen Abschnitt, entsteht daraus das Medullarrohr. Aus den geschichteten Epithelzellen des Medullarrohrs bildet sich die Gerüstsubstanz (Glia) des Centralnervensystems und die eigentliche nervöse Substanz. Die Häute und Blutgefässe sind mesodermalen Ursprungs.

Laterodorsal von der Medullarrinne legt sich eine aus Zellen bestehende Leiste (Ganglienleiste) an, die schliesslich neben dem Medullarrohr in dessen ganzer Längsausdehnung verläuft. Aus dieser Leiste bilden sich die Intervertebralganglien und die denselben analogen Ganglien der sensibeln Hirnnerven (Riechganglien, gangl. Gasseri, cochleare, jugulare, petrosum etc.).

Das Medullarrohr zerfällt an seinem nasalen, kolbigen Ende noch im ersten embryonalen Monate in anfänglich drei „primäre Hirnbläschen“, das erste und das dritte nochmals in je zwei weitere; das primäre Vorderhirn- (in Vorderhirn- und Zwischenhirn weiter zerfallend), das Mittelhirn- und das Hinterhirnbläschen (letzteres in das Hinterhirn und Nachhirn sekundär zerfallend) bilden also 3 respektive 5 Hirnbläschen;

aus diesen entwickelt sich das ganze Gehirn. Der Hohlraum des Medullarrohres wird zum Ventrikelsystem, die Wandungen des Rohres und der Bläschen verdicken sich zu den Gebilden des Rückenmarks und Gehirns.

Das **Vorderhirn** zerfällt durch den bald von oben her einwachsenden und das Bläschendach (Pallium) eindruckenden Processus falciformis der dura in zwei Hälften (die Grosshirnhemisphärenanlage). Sie überragen durch ihr rascheres Wachstum bald die übrigen Hirnabschnitte. Die Wand des Vorderhirnbläschens verdichtet sich zur Hemisphären-Rinde und -Mark, von unten und aussen her ragt in den zum Seitenventrikel gewordenen primären Hohlraum die Anlage des Stammganglion hinein, die schliesslich mit der lateralen Wand (an der Capsula externa) verwächst, medial zu aber frei bleibt (nucleus caudatus).

Aus der **lateralen** Wand des Vorderhirns entsteht also: Rinde und Mark der Konvexität, Capsula externa, nucleus caudatus und Putamen des Linsenkerns, aus der **medialen**: globus pallidus des Linsenkerns, stria cornea, fornix, septum pellucidum, nerv. Lancisii. Die capsula interna bildet sich erst sekundär durch Verwachsung mit dem Thalamus opticus an der Schlussplatte s. u.

Aus den Hemisphärenbläschen bricht an der medianen Fläche der Balken, die Medianlinie überbrückend und mit dem der andern Seite verwachsend, hervor.

Die Rinde, anfänglich glatt, bildet durch Einkerbung (2.—3. Monat) die ersten Furchen und Windungen, zuerst tritt die fossa Sylvii auf (näheres siehe Tafel 16).

Aus dem **Zwischenhirn** entstehen die Thalami opt. und die übrigen Gebilde, welche den zum III. Ventrikel sich umbildenden Hohlraum umgeben (Hypophyse, Conarium, tract. opticus, tractus olfactorius). Der Thalamus verwächst durch das Heraus-

wachsen von Zellen und deren Fortsätzen an der „Schlussplatte“ mit dem hintersten Abschnitte des Stammganglion („Thalamusstiel“); hier also hängt das Vorderhirn mit dem Zwischenhirn zusammen.

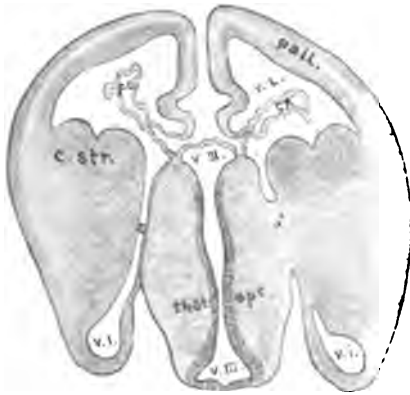


Fig. 6. Schnitt durch Vorder- und Zwischenhirn. (2. Monat.)

Links bei s besteht der primäre Hohlraum des Grosshirnbläschens, rechts bei s' verwachsen Streifhügel (c. str.) und Sehhügel (thal. opt.) und bilden dadurch den Seitenventrikel (v. l.) und das Unterhorn desselben (v. i.); pl. ch. = tela choroidea, v. III. = ventriculus medius, pall. = pallium (Dach des Vorderhirns, später zu Rinde und Marklager der Hemisphären sich entwickelnd).

hirn die Brückenbeuge (dors. Krümmung), im Mittel- und Zwischenhirn die ventrale „hintere und vordere“ Scheitelbeuge.

Die mikroskopische Untersuchung des Centralnervensystems lässt dessen Zusammensetzung aus zwei Gewebsarten — der Gerüstsubstanz (Glia), und

Aus dem Mittelhirn entstehendie Vierhügel, Haube und Fuss des Hirnschenkels, der Hohlraum verengt sich zum Aquaeduct.

Aus dem Hinterhirn entsteht das Kleinhirn, aus dem Nachhirn die Medulla oblongata.

Infolge des rascheren Wachstums der Hirnbläschen und spez. des Vorderhirns bilden sich folgende Krümmungen der Achse aus: im Nachhirn die Nackenbeuge (ventrale Krümmung), im Hinter-

der darin eingelagerten Nervensubstanz (Nervenzellen und -fasern) erkennen. Beide entstehen in der Art aus den (ektodermalen) Epithelzellen des Medullarrohrs, dass ein Teil derselben, Spongioblasten, sich vom Centralkanal aus vermehrend, zahlreiche, ein feines Netzwerk liefernde Fäserchen nach allen Richtungen aussendet und so die Glia bildet (Spinnenzellen, Astrocyten).

Ein anderer Teil der Zellen — Neuroblasten — entwickelt sich als Keimzellen, sendet bald einen dicken, langen Fortsatz und später zahlreiche feinere Verästelungen aus; aus ihnen entstehen die Ganglienzellen und Nervenfasern. Ansammlungen solcher Keimzellen finden sich an bestimmten Stellen des Centralnervensystems, so in der ganzen Gross- und Kleinhirnrinde und den als modifizierte Rinde aufzufassenden Stammganglien; ferner im Thalamus, in den Vierhügeln etc. und schliesslich vom Mittelhirn ab in der Umgebung des Centralkanals bis zum Rückenmarksende hinab, in einer als „centrales Kernlager“ bezeichneten Anordnung.

Die übrigen Abschnitte des Centralnervensystems werden hauptsächlich von den langen Fortsätzen dieser Zellen gebildet; diese bilden in ihrer Gesamtheit später die Marksubstanz, „weisse Substanz“, die Zellenansammlungen dagegen die „graue Substanz“.

Der Complex: „Nervenzelle mit zugehörigem Nervenfortsatz“ wird in seinem Gesamtverlauf und Zusammenhang als ein Neuron (τὸ νεῦρον, Nerveneinheit) bezeichnet.

Die langen Ganglienzellfortsätze aus Hirnrinden-, Stammganglien- und Thalamus opticus-Zellen verlaufen ganz innerhalb des Centralorgans, beginnen und enden also dort, — centrale Neuren —, diejenigen aus den perikanalikulären Kernlagern dagegen wachsen zum einen Teil aus dem Centralorgan heraus, der Körperperipherie zu, oder aus den peripher sich an-

legenden Spinalganglien in dasselbe hinein — periphere Neuren.

Die letztgenannten bilden die aus dem Mittel- und Nachhirn auswachsenden motorischen Gehirnnerven und die aus dem ventralen Kernlager des Rückenmarks (Vorderhorn) austretenden motorischen Rückenmarksnerven, die als „vordere Wurzeln“ aus dem Vorderhorn herauswachsen, den dort gelegenen Ganglienzellen als lange Fortsätze direkt entspringend. Dies die Entwicklung der periph. motor. Neuren.

Gerade umgekehrt verhalten sich die sensibeln peripherischen Neuren. Diese wachsen aus den Zellen der Spinalganglien in die dorsalen Kernlager des Rückenmarks (Hinterhorn etc.) hinein — sensible Rückenmarksnerven —, ebenso wachsen aus den analogen Zellen des Ganglion Gasseri, cochleare, petrosus, jugularis, der Retina, der Riechschleimhaut die sensibeln Gehirnnerven in das Gehirn (bulb. olfact., Mittelhirn, Nachhirn) hinein. Zugleich tritt aus den angegebenen Zellen auch ein weiterer Fortsatz peripher aus und tritt als sensibler peripherischer Nerv zur Haut. Dieses Neuron hat demnach seine Zelle ca. in der Mitte seines Verlaufes.*) Dies also die Entstehung der peripherischen sensibeln Neuren.

Im Laufe der Entwicklung bilden sich die Neuroblasten nach und nach zu Ganglienzellen um, ihre Nervenfortsätze können zum Teil beträchtliche Länge (bis zu 1 m) erreichen. Diese Fortsätze umgeben sich ungefähr vom 5. Monat ab mit einer Hülle, die sie in ihrem ganzen Verlauf begleitet, es erfolgt die Markscheidenanlage. Jeder lange Fortsatz

*) Die vergleichende Anatomie lehrt, dass die Zelle des peripher. sensiblen Neurons mit der steigenden Entwicklung in der Tierreihe von der ursprünglichen Lage in der Haut immer mehr in die Tiefe bis zu den Spinalganglien rückt.

umgibt sich mit einer weichen, weissen Markschiicht und wird dadurch zur definitiven, funktionsfähigen Nervenfaser.

Die Markscheidenentwicklung erfolgt für die verschiedenen Neuronkomplexe zu verschiedener Zeit, sie dauert von der angegebenen Zeit des Embryonallebens bis ins Kindesalter, ja noch viel länger fort; successive umkleidet sich ein Teil der Fortsätze nach dem andern mit Mark, und bedingt dadurch die bekannte weisse Farbe der Marksubstanz. Die Anlage erfolgt im allgemeinen nach dem Grundsatz, dass die z u e r s t in F u n k t i o n tretenden Bahnen auch zuerst sich mit Mark umkleiden; so entwickeln sich zuerst die peripherischen Reflexbahnen, die sensibeln centralen Leitungsbahnen vor den motorischen, die peripheren Bahnen vor den centralen, die Projektionsbahn vor den zugehörigen Associationsbahnen u. s. f.

Die Markscheidenanlage erfolgt zuerst (5. embryon. Monat) in gewissen phyllogenetisch wichtigen Bahnen des Rückenmarkes und Hirnstammes; in den Hemisphären tritt erst gegen den 9. Monat zu Markbildung auf, zuerst die „Haubenstrahlung“ zum gyr. parietal. sup. und central. post. und die Sehstrahlung. Marklos ist bei der Geburt u. a. noch die Pyramidenbahn und ein Teil des Goll'schen Stranges im Rückenmark. Im Gehirn erfolgt jetzt die Anlage der Projektionsfaserung bis zum 3. Monat (gyr. central., occipital., temporal., Hippocampi). Später erst entwickelt sich das Mark im lob. frontalis, parietalis inf. und temporal. inf. (5. — 9. Monat).

Die ausgebildete Neuroglia besteht aus vielen kleinen Zellen (Stützzellen, Gliazellen), deren massenhafte Ausläufer ein Netzwerk unzähliger feinsten Fäserchen bilden, zwischen den in sie eingelagerten Ganglienzellen und Nervenfasern. An der Wand des Centralkanals und des Ventrikelsystems bestehen die ursprünglichen Epithelzellen als Cylinderepithelauskleidung (E p e n d y m) fort.

Die fertigen Ganglienzellen sind teils grosse Zellen von der verschiedensten Form, alle mit deutlichem Kern, aber sehr verschieden gestaltetem Protoplasma, häufig mit Pigmenteinlagerung, teils kleine „Körnerzellen“, fast nur aus Kernsubstanz bestehend. Von den Zellen treten nach allen Seiten Fortsätze aus, solche, die sich vielfach in der Nähe der Zellen baumförmig verästeln und dadurch eine Vergrösserung der Aktionssphäre des Zelleibes bilden (Dendriten- oder Protoplasma-Fortsätze) und einer, der als der oben angegebene Neuroblastenfortsatz zuerst entsteht und später Axencylinderfortsatz genannt wird.

Nach seinem Austritt aus der Ganglienzelle umkleidet sich dieser Axencylinderfortsatz mit Marksubstanz und heisst dann „Nervenfaser“.

Die Nervenfaser besteht also aus dem Axenfaden, der wieder aus zahlreichen Einzelfibrillen sich zusammensetzt, und der ihn umgebenden, in Segmenten angeordneten Markscheide. Da wo Nervenfasern aus dem Centralorgan austreten (periph. Nerven), lagert sich eine weitere, sehr dünne Hülle um die Markscheide, die Schwann'sche Scheide, das Neurilemma.

Der Axencylinderfortsatz kann sehr verschieden lang sein, immer aber endet er ebenfalls mit einer Verästelung, der Faseraufsplitterung, schon vorher gibt er häufig Seitenästchen, in verschiedenen Höhen ab (Collateralen), die ebenfalls mit Aufsplitterungen enden. Die Zellen mit langem Fortsatz (Deiters'scher Typus) bilden die überwiegende Mehrzahl gegen solche mit ganz kurzem, in der Zellnähe schon sich aufsplitternden Fortsatz (Golgi'sche Binnenzellen).

Ganglienzelle mit ihrer Zellverästelung und Axencylinder mit seiner Endaufsplitterung bilden eine anatomische und physiologische Einheit, ein Neuron.

Alle Nervenbahnen bestehen aus hinter einander geschalteten Complexen solcher Neuren. Ein ana-

tomischer direkter Zusammenhang dieser Neuren scheint nicht zu existieren*), sie greifen vielmehr wie Maschinenräder in einander, indem zwischen die Axencylinder-aufspaltung des einen, die Zellverästelung des andern Neurons eingreift. Gehirn, Rückenmark, periph. Nerven und sympathisches Nervensystem sind ausschliesslich aus solchen Neuren und deren „Artikulationen“ aufgebaut.

Die Uebertragung der Erregung von einem Neuron aufs andere geschieht wohl durch einen Bewegungsvorgang in diesen Aufspaltungen. Die Leitung erfolgt im Axencylinderfortsatz cellulifugal, in den Zellverästelungen cellulipetal. Kein Neuron steht nur mit einem, sondern wohl stets mit mehreren Neuren („Schaltzellenneuren“) in Beziehung, was eben durch die zahllosen Zellverästelungen und die Collateralen ermöglicht wird.

Die graue Substanz des Nervensystems (Rinde, Ganglien, Kernlager) besteht ausser dem Gliagrundgewebe aus Ganglienzellen, deren Dendriten und mehr oder weniger zahlreichen Nervenfasern (teils markhaltige, teils auch marklose (blasse Remak'sche) Fasern.

Die weisse Substanz (Marklager der Hemisphären, Balken, caps. int., Pedunculus, Rückenmarkstränge, peripher. Nerven) besteht nur aus markhaltigen Nervenfasern, die Markhülle bedingt Farbe und Consistenz der Substanz.

Der feinere mikroskop. Bau der einzelnen Bestandteile des Centralnervensystems ist aus dem Text der Tafeln 17—26 und aus den Zeichnungen besser als aus jeder Beschreibung ersichtlich.

Fassen wir kurz den inneren Zusammenhang in folgendem zusammen:

*) Die Neuronlehre, insbesondere das hier geschilderte histologische Verhalten wird in neuester Zeit vielleicht mit Grund bestritten (Auffindung von Anastomosen der Neuren, Ursprung von Axencylindern aus Geflechten, doch ist dies für den Menschen noch nicht festgestellt. Modifikationen der Lehre werden sich zweifellos ergeben.

In den Zellschichten der Grosshirnrinde entspringen oder enden die das Centrum semiovale zusammensetzenden Markfasern. Sie zerfallen in drei verschiedene Systeme.

I. Die Commissurenbahnen.

Sie bilden den grössten Teil des centralen Marklagers als Balkenfaserung, und verbinden symmetrische Stellen der Windungen der linken und rechten Grosshirnhemisphäre.*) Die durch die Balkenfasern nicht verbundenen Rindenstellen (basale Schläfen- und Hinterhauptslappenwindungen und lob. olfactivus) werden durch die dafür eintretende tiefgelegene Commissura anterior versorgt.

II. Associationsbahnen.

Dieselben werden gebildet durch Markzüge, die innerhalb einer jeden Hemisphäre die einzelnen Rindenwindungen unter sich verbinden, benachbarte Windungen und Lappen durch die *fibrae propriae*, entferntere Windungen und Lappen durch die „kurzen und langen Associationsbündel“. Sie ziehen innerhalb der Hemisphäre von Windung zu Windung und durchziehen zu grösseren Bündeln vereint die Marksubstanz um in entfernteren sich aufzulösen.

Die wichtigsten Associationsbündel sind:

1. *cingulum*, dicht über dem Balken, Verbindungen zwischen gyr. *fornicatus* und *Hippocampi* darstellend (Associationen für den olfactorius).

¹⁾ Es ist wahrscheinlich, dass der Balken ausser den Commissurenfasern auch noch Associationszüge für die interhemisphärische Verbindung enthält. Manche Balkenfasern mögen auch nur Collateralen aus den langen Associationsbündeln darstellen.

2. Fasciculus uncinatus, zwischen lob. frontalis basal. und lob. temporalis.
3. Fasciculus longitudinalis inf., zwischen lob. occipital. und temporalis.
4. Fasciculus longitudinalis sup. (arcuatus), zwischen lob. frontalis und lob. parietalis nebst temporalis.

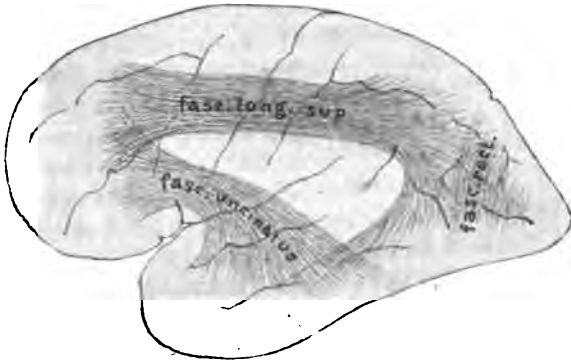


Fig. 7a. Die langen Associationsbahnen.
7a enthält die im lateralen Marke der Hemisphären durchziehenden Bündel, 7b diejenigen des medialen Markes; am oberen Rande schematisch einige kurze Associationsbündel.

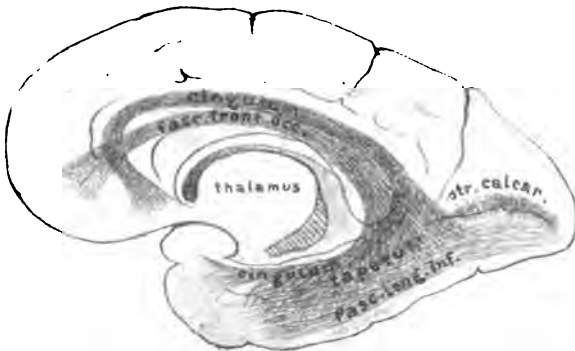


Fig. 7b.

5. Fasciculus occipito-frontalis (tapetum), zwischen lob. frontal. und lob. occipital. nebst temporal.

Insbesondere ist der Stirn-, Schläfen- und Occipitallappen (in diesem fasc. rectus und transversus) durch zahlreiche Associationszüge in seinen eigenen und mit den übrigen gleichseitigen Rindenteilen innig verknüpft.

III. Die Projektionsbahnen.

Dies sind die wichtigsten Faserzüge, die aus allen Teilen der Hirnrinde (besonders von der Kuppe der Windungen) entspringend oder in denselben endend durch die quer verlaufenden Commissuren- und die längsverlaufenden Associationsbahnen zwischen durchtretend, weiter nach a b w ä r t s ziehen, um also tiefer gelegene Teile des Hirnstammes und Rückenmarks mit der Hirnrinde in Verbindung zu bringen. Die Gesamtheit dieser Bahnen heisst der Stabkranz.*)

Die Stabkranzbahnen zerfallen je nach dem Ort, an dem ihre Axencylinderaufsplitterung stattfindet in k u r z e und l a n g e Bahnen.

Zunächst ziehen die Stabkranzbahnen, sich aus der ganzen Rinde her sammelnd, in der Capsula interna (vord. und hinterer Schenkel) weiter abwärts, sie durchbrechen also das Stammganglion.

1) Die kurzen Stabkranzbahnen.

- a) Ein Teil der Stabkranzbahnen tritt aus allen Windungen der Hirnrinde her in den Thalamus opt. aus der Caps. int. ein, als vord., hint. und unterer Thalamusstiel sich sammelnd, und verschwindet im Thalamus (Stabkranz zum Thalamus), teils überziehen diese

*) Nach Flechsig entspringen Projectionsfasern nur in den Centralwindungen, lob. occipitalis und temporalis -- in den übrigen Lappen nur Associationsfasern (?).

Fasern vor ihrem Eintritte seine Oberfläche (stratum zonale).

Es entstehen so vier Thalamusstiele: der Pedunculus thalami anterior (aus lob. frontal.), der ped. super. (aus lob. front., parietal., und temp.), der ped. poster. (aus lob. temp. und occipitalis) und der ped. infer. (aus lob. temporal.).

- b) ein weiterer Teil tritt aus dem vorderen Kapselschenkel in den nucleus caudatus ein und löst sich darin auf (als Associationsbahnen aufzufassen).
- c) ein aus dem Occipitallappen (cuneus und lingula) stammender Teil, der im hintersten Abschnitt des hinteren Kapselschenkels sich sammelt, tritt zu den primären Opticus-Centren: Pulvinar thalami, zu corpus geniculatum laterale und corp. quadrigeminum ant. (als Gratiolet'sche Sehstrahlung bezeichnet).

2) Die langen Stabkranzbahnen.

Dieselben ziehen, aus allen Teilen der Rinde stammend, in der capsul. int. weiter abwärts und gelangen unter dem Thalamus teils in die regio subthalamica und von da in die Hirnschenkelhaube, teils in den Hirnschenkelhals,

a) Haubenbahnen.

Dieselben treten (genaues Verhalten ist noch unbekannt) teils direkt aus der innern Kapsel (hinterer Schenkel), teils nach Durchsetzung der Innenglieder des Linsenkerns (Linsenkernschlinge aus globus pallidus) und Durchbrechung des medial davon gelegenen inneren Kapselteiles in die Haube, enden z. T. dort, teils verlaufen sie als Schleifenbahn weiter abwärts durch die Medulla oblongata bis an deren unteres Ende. Es ist neuerdings wahrscheinlich geworden, dass

die Schleife den Thalamus opt. nicht ununterbrochen durchsetzt. Man unterscheidet eine mediale und laterale Schleifenbahn (sensible centrale Bahn).



Fig. 7 c. Schnitt durch den Stirnlappen. Beginn der die ersten Pyramidenbahnfasern enthaltenden vordersten Stabkranzbündel (R). c. c. = Balken, C. V. = centr. semiovale Vieussenii, c. a. = vorderer Schenkel der inneren Kapsel, f. i. = untere Stirnwindung (Fuss der dritten Stirnwindung, mot. Sprachcentrum). Uebrige Bezeichnungen s. Tafel 28.

b) Hirnschenkelfussbahnen.

Alle bisher nicht abgezwigten Stabkranzfasern treten aus der inneren Kapsel (vord. und hint. Schenkel) in den Hirnschenkelfuss über und somit aus ihrer Hemisphäre heraus.

Man unterscheidet hier Faserzüge von dreierlei Herkunft.

α) Das mediale Pedunculusbündel.

Dieses stammt möglicherweise aus der Stirnlappenrinde, läuft durch den vorderen Kapselschenkel und endet in den medialen Brückenganglien (frontale Brückenbahn).

β) Das laterale Pedunculusbündel.

(Ovalbündel, Tuerck'sches Bündel).

Dieses kommt aus dem Schläfenlappen, tritt durch den hinteren Kapselschenkel und endet in den lateralen Brückenganglien (temporo-occipitale (?) Brückenbahn).

γ) Das mittlere Pedunculusbündel.

Die Pyramidenbahn.

Dieses stammt aus den Rindenzellen der Centralwindungen und deren Umgebung, sammelt sich aus dem Stabkranz (Fig. 7c) zu den Kapselabschnitten, die im Knie und im vorderen Drittel des hinteren Schenkels verlaufen und gelangt im Hirnschenkelfuss zwischen die beiden unter α und β erwähnten Bündel zu liegen (s. Taf. 68).

Dieser Abschnitt ist auch der einzige Bestandteil der Hirnschenkelfussfasern, der aus der Brücke an deren hinterem Rand als Pyramide wieder heraustritt und als Pyramidenbahn weiter im Rückenmark abwärts verläuft; sie tritt, wie schon gesagt, zum grössten Teil sich kreuzend, in den Seitenstrang, der ungekreuzte kleinere Teil bleibt im Vorderstrang. Diese Bahn ist die längste von allen Stabkranzfasern, sie ist in ihren längsten Fasern bis in den (gekreuzten) Seitenstrang des conus medullaris zu verfolgen. Vom Hirnschenkel an gibt sie fortwährend Fasern ab, die zu den

den und dort endenden Bahnen, s. Fig. 8a, welche die wichtigeren kurzen Bahnen des Zwischenhirns enthält.

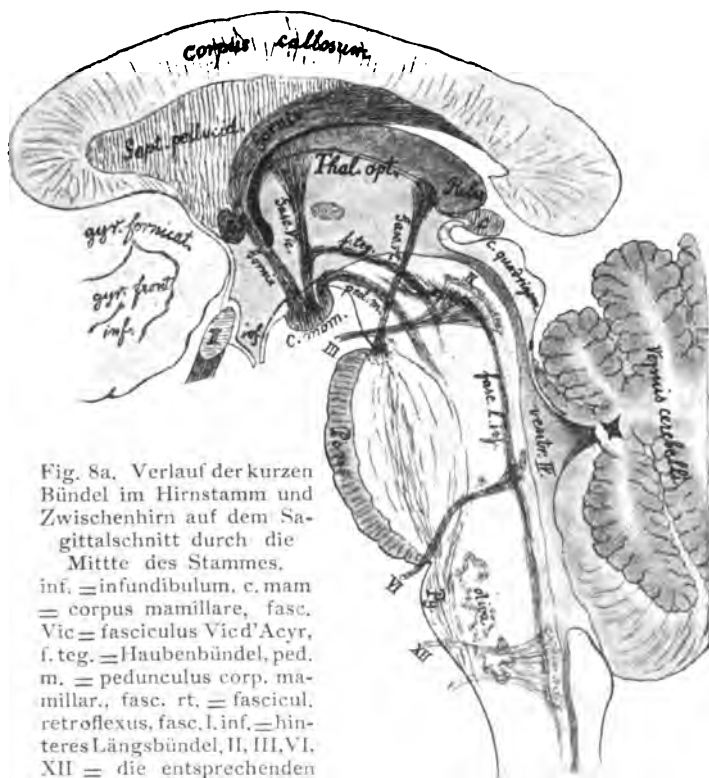


Fig. 8a. Verlauf der kurzen Bündel im Hirnstamm und Zwischenhirn auf dem Sagittalschnitt durch die Mitte des Stammes.

inf. = infundibulum, c. mam = corpus mamillare, fasc. Vic = fasciculus Vici'Acyr, f. teg. = Haubenbündel, ped. m. = pedunculus corp. mammillar., fasc. rt. = fasciculus retroflexus, fasc. l. inf. = hinteres Längsbündel, II, III, VI, XII = die entsprechenden Hirnnerven, c. = Zirbeldrüse.

In der Hirnschenkelhaube beginnen neue Faserzüge. Einmal das dicht unter dem centralen Höhlengrau verlaufende hintere Längsbündel (fascicul. long. post.), das einzelne Hirnnerven verbindend bis ins Halsmark zu verfolgen ist (s. Fig. 8a). Sodann ein mächtiger, aus dem roten Kern aus-

tretender und mit dem der andern Seite sich kreuzender Markzug, der als Bindearm (*process. cerebelli ad corp. quadrigem.*) zu den Kleinhirnhemisphären verläuft und im *corp. dentat.* und der Rinde derselben endet.

In dem Kleinhirn treten ferner aus oder ein: die *process. cerebelli ad pontem*, die zu den Brückenganglien der anderen Seite (also gekreuzt) ziehen und dort enden, und die *processus cerebelli ad medullam oblongatam* (*corp. restiform.*); sie enthalten Faserzüge aus dem Kleinhirn zu den Oliven, zu den Hinter- und Seitensträngen (Kleinhirnseitenstrangbahn) des Rückenmarks (teils kurze, teils lange Bahnen).

Ausserdem enthält das Kleinhirnmark auch ähnlich wie das Grosshirn Commissuren- und Associationszüge.

Der Aufbau des Rückenmarks aus den Projektionsfasern der Gross- und Kleinhirnrinde, den Pyramiden, *corp. restiform.* etc., ist nach dem oben (Seite 15) gesagten verständlich.

Wir erkennen auf dem Rückenmarksdurchschnitt dessen beide Hälften, getrennt vorne durch den *sulcus longitud. ant.* In der Medianlinie verläuft quer die weisse Commissura anterior von einem Vorderstrang resp. Vorderhorn zum andern. Dahinter liegt der enge, meist obturierte *canalis centralis*, dahinter die schmale Commissura posterior.

Die graue Substanz, in Form der Vorder- und Hinterhörner angeordnet, ist umgeben von den Vorder-, Seiten- und Hintersträngen.

1. Der Vorderstrang enthält die ungekreuzte Pyramidenbahn und den Vorderstrangrest (Fortsetzung von Bestandteilen der Substantia reticularis der Haube).
2. Der Seitenstrang: die gekreuzte Pyramidenbahn, die Kleinhirnseitenstrangbahn (aus *corp. restiform.*), das Gowers'sche Bündel (aus dem *vermis cerebelli*), den Vorderseitenstrang-

rest und die seitliche Grenzsicht (z. T. aus der Haube stammend);

3. der Hinterstrang enthält das Goll'sche und Burdach'sche Bündel und die Wurzelzonen.

Ausser den aus dem Gehirn stammenden Fasern enthält aber das Rückenmark zahlreiche autochthone (myelogene, intramedulläre) und ferner von der Peripherie her tretende (extraspinale) Fasern.

Die weiteren genaueren Angaben über den Verlauf und die Bedeutung der bisher besprochenen und anderen Bahnen folgt in Abschnitt III. Das Bisherige mag zum Verständnis der in Tafel 28—52 enthaltenen Serienschnitte, deren Studium erst in die topographische Gehirnanatomie einführt, ausreichen. Auch die feineren Verhältnisse der grauen Substanz der Rinde, Stammganglien, des Thalamus, der Nervenkerne lassen sich nur an der Hand von Abbildungen verständlich vortragen, auch hierfür muss Tafel und Tafeltext eintreten.

III. Abschnitt.

Anatomie und Physiologie der wichtigeren Nervenbahnen.

(Tafel 54—57.)

Eine *Bahn* nennen wir das anatomische Substrat für die Uebertragung einer bestimmten physiologischen Erregung, von der Ganglienzelle bis zum erregten Endorgan, in seinem ganzen Zusammenhang.

Jede physiologisch einheitlich funktionierende Bahn besteht aus mehreren an einander anschliessenden *Neuroncomplexen*. Jeder einzelne *Neuroncomplex* aber bewahrt seine vollkommene anatomische und physiologische Selbständigkeit.

Es gibt Bahnen, die aus *zwei* und solche, die aus mehr, drei, vielleicht noch mehr, hinter einander „geschalteten“ *Neuroncomplexen* zusammengesetzt sind.

Die wichtigeren dieser, dem *Projektionssystem* der Gross- und Kleinhirnrinde angehörnden Bahnen sind folgende:

A. Bahnen mit bekannter Funktion.

1. Die *motorische, kortiko-muskuläre, centrifugal leitende Bahn*, aus *zwei Neuroncomplexen* bestehend;
2. die *sensible, centripetal leitende Bahn*, aus mindestens drei, wahrscheinlich *z. T. mehr Neuroncomplexen* bestehend.

Beide Bahnen stehen unter einander in *zwei Abschnitten* ihres Verlaufes in Verbindung.

- a) Es besteht eine *untere Verbindung* derselben: die dem Willenseinfluss entzogene *Reflexbahn* (in den subkortikalen Kernlagern);

b) eine obere Verbindung (in der Rinde); die Bahn der bewussten Willensreaktionen.

Der Verlauf der motorischen Bahn ist ein viel besser bekannter und einfacher als derjenige der sensiblen Bahn. Wir betrachten diese Bahnen und ihre Verbindungen nun in der angeführten Reihenfolge.

1. Die motorische Bahn.

Die Bahn im Ganzen wird zusammengesetzt durch zwei aneinander anschliessende Neuroncomplexe, durch das *centrale* (Archineuron) und durch das *periphere motorische Neuron* (Teleneuron).

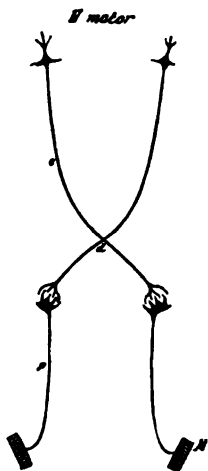


Fig. 9. Schema der motorischen Bahn.
c. = centrales, p. = peripherisches Neuron, d = Kreuzungsstelle, M. = Muskel.

conus medullaris.

Die Zellen des *centralen Neurons*, in der Hirnrinde der Centralwindungen gelegen, (Pyramidenzellen der Rinde), senden ihre Nervenfasern in ihrer Gesamtheit als „Pyramidenbahn“ bezeichnet, auf dem bekannten Weg im Stabkranz durch Knie und vorderes Drittel des hintern innern Kapselschenkels in den Hirnschenkelfuss, von hier durch die Brücke tretend, ziehen sie als Pyramiden weiter.

In der Pyramidenkreuzung tritt der grösste Teil der Fasern in den Seitenstrang, hier als gekreuzte Pyramidenseitenstrangbahn weiterverlaufend. Im Halsmark, in der Tiefe des Seitenstrangs liegend, tritt diese Bahn nach unten zu immer mehr an die Peripherie des Seitenstranges heraus, sie endet erst im conus medullaris. Ein kleinerer Teil verläuft, ohne sich zu kreuzen, im Vorderstrang als Pyramiden-

vorderstrangbahn; sie ist nur bis ins oberste Lendenmark zu verfolgen.

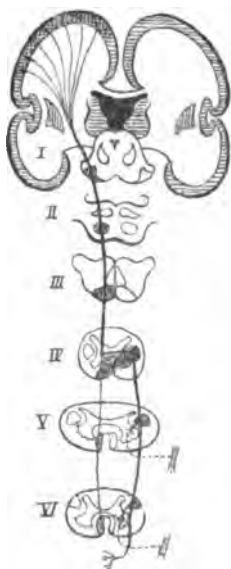


Fig. 9a.

Schema des Verlaufes der Pyramidenbahn. 1) im Gehirn und Hirnschenkkel. 2) Brücke, 3) Medulla oblongata, 4) Pyramiden-Kreuzung, 5) Hals-, 6) Lendenmark.

Auf diesem langen Wege treten von dem Hirnschenkelfuss an, nach unten zu, in allen Höhen bestimmte Faserzüge von der Bahn ab und ziehen sich kreuzend auf die andere Seite (s. Figur 10, welche die Pyramidenbahn von vorne her betrachtet zeigt). Ihre Fasern enden, sich aufsplitternd, in den motorischen Kernregionen des Hirnstammes und Rückenmarks. Die Gesamtmasse der Pyramidenbahnfasern nimmt infolgedessen nach unten zu beständig ab. Ausserdem treten von den durchziehenden Fasern noch Collateralen zu höher gelegenen Kernen.

Innerhalb der genannten, in verschiedenen Höhenabschnitten (Segmenten) von Hirnstamm und Rückenmark gelegenen Unterstationen (s. Fig. 9a) splittert sich also schliesslich die gesamte centrale Neuronmasse auf. Ihre Faseraufsplitterung umgibt die Zellverästelung der hier gelegenen Ganglienzellen des peripherischen motorischen Neurons, das von da ab beginnt.

Der Nervenfortsatz dieser Zellen tritt als vordere Nervenwurzel aus Hirnstamm und Vorderhorn derselben Seite aus und verläuft als Faser der motorischen Nerven zum Muskel, in dessen einzelnen Muskelfibrillen die Faseraufsplitterung (motorische Endplatte) stattfindet.

Das zentrale motorische Neuron verläuft also gekreuzt, das periphere ungekreuzt, s. Textfigur 9. In der aus diesen zwei Neuronen gebildeten Bahn verlaufen die in den Hirnrindenzellen entstehenden motorischen Impulse zum Muskel und zwar infolge der Kreuzung des centralen Neurons von jeder Hemisphärenrinde aus zur Muskulatur der entgegengesetzten Körperhälfte.

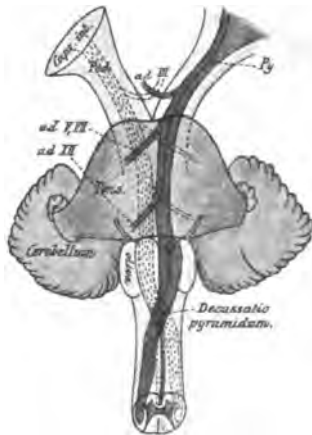


Fig. 10. Schema der Lage der Pyramidenbahn (Py) im Hirnstamm; III, V, VII, XII = centrale motorische Bahnen zu den entsprechenden Gehirnnerven.

Jede Neuronzelle übt einen erhaltenden Einfluss auf ihre Fortsätze, also auch auf den langen Axencylinderfortsatz aus. Aufhebung dieses Einflusses hat den Schwund der betreffenden Nervenfasern zur Folge, aber auch die Ganglienzelle selbst erleidet Veränderungen nach eingreifenden Störungen innerhalb der Neuroncontinuität. Die Zelle des peripherischen Neurons übt ausserdem einen nutritiven Einfluss auch auf die versorgten Muskelfasern aus.

Im einzelnen sind die nach dem Abgang der peripherischen Nervenbahnen von oben nach unten geordneten wichtigsten Bestandteile der motorischen Bahn die folgenden:

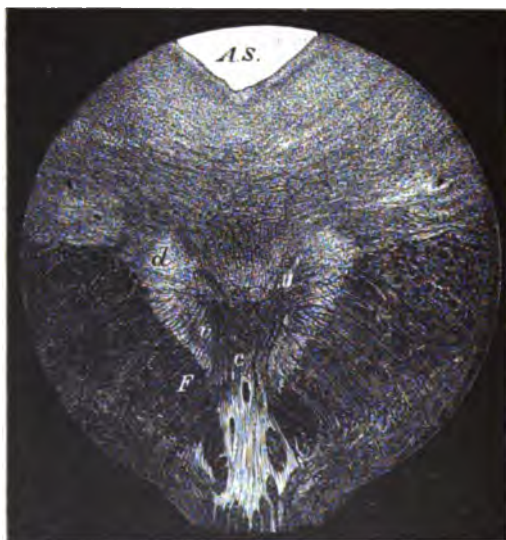


Fig. 11. Oculomotoriuskern (Marscheidenfärbung, Photographie, 150fache Vergr.)

F. = fasc. long, post., A. S. = Aquäduktus Sylvii, d = dorsaler, v = ventraler, c = centraler Kern. Man beachte die deutliche Kreuzung der Wurzelfasern aus dem ventralen Kern.

1. N. oculomotorius. Sein centraler Neuronkomplex entspringt an unbekannter Stelle der Hirnrinde (gyrus angularis?), läuft durch das Knie der innern Kapsel, zweigt aber von der Pyramidenbahn schon im Hirnschenkel vielleicht als Bestandteil des Spitzka'schen Bündels (accessor. Schleifenbündel) ab (s. Tafel 40, 2, s). Dasselbe entstammt dem am meisten medial gelegenen Abschnitt der Pyramidenregion im Pedunculus, wendet sich medial und aufwärts und endet nach erfolgter Ueberschreitung der Mittellinie im Oculomotoriuskern der gekreuzten (und

gleichseitigen?) Seite, der im centralen Höhlengrau unter dem Aquaeductus Sylvii liegt. Um die dort gelegenen Ganglienzellen findet die Endaufsplitterung des centralen Neurons für den oculomotorius statt. Mit diesen Zellen und ihrer Verästelung beginnt das periphere Neuron. Die Nervenfasern treten aus dem Kern als Oculomotoriuswurzeln auf derselben (zum kleinern Teil auch sich kreuzend auf der andern) Seite aus und laufen im Oculomotoriusstamm weiter zu den Augenmuskeln. (Näheres über Verteilung und Funktion siehe Tafelerklärung 37). Die Lage und Einteilung des Oculomotoriuskernes etc. ergibt sich aus umstehender Figur 11, siehe auch Figur 23 im letzten Abschnitt, sowie auch Textfigur 13 (hieraus ist auch die mutmassliche Reihenfolge der den einzelnen Augenmuskeln entsprechenden Kernabschnitte zu ersehen).

2. N. trochlearis. Centrales Neuron wie bei 1 verlaufend, nach der Kreuzung findet die Faserendaufsplitterung im gekreuzten Trochlearis Kern, unter den hintern Vierhügeln hinter dem Oculomotorius-Kern statt. Das periphere Neuron beginnt dort und tritt als N. trochlearis hinter den Vierhügeln sich total mit dem der anderen Seite im vel. medullar. ant. kreuzend hervor.

3. Motorischer Quintus-Ast. Das centrale Neuron desselben entspringt an unbekannter Stelle der Hirnrinde (gyrus parietalis infer.?), tritt durchs Kapselknie hinter den Augenmuskelfasern, trennt sich vom Hirnschenkelfuss im Spitzka'schen Bündel (?), kreuzt sich in der Raphe der Haube (accessorische Bündel der Schleife) und splittert sich um die Zellen des motorischen Quintuskernes, der seitwärts in der Haube der Brückegegend gelegen ist. Von hier zieht als periph. Neuron die motorische Quintus-Wurzel weiter, sie tritt als vordere Wurzel aus der Brücke heraus und erhält auch Fasern aus dem mot. Kern der anderen Seite. Auch die

nasale Quintuswurzel (frühere radix ascendens) soll motorische (trophische?) Fasern führen. Sie entspringt von dem lateralen Abschnitte des centralen Hohlengraues des Aquaeductus an nach unten zu aus dortselbst gelegenen grossen Zellen, bis sie sich der austretenden vorderen Quintuswurzel anschliesst.

4. N. abducens. Sein centrales Neuron verläuft wie bei 1. nach der Kreuzung findet die Faserendaufsplitterung im Abducenskern unter der Rautengrube, nahe der Mittellinie, statt. Von seinen Zellen aus tritt das periph. Neuron als N. abducens, den hinteren Brückenteil durchziehend, heraus (s. Tafel 33).

5. N. facialis. Sein centraler Neuronkomplex entspringt aus den Zellen des unteren Drittels der Centralwindungen, die Bahn verläuft weiter im hinteren Schenkel der inneren Kapsel (hinter dem Knie), zweigt von der Pyramidenbahn im Spitzka'schen Bündel ab, kreuzt sich in der Haubenraphe und tritt dann zu dem Facialiskern der anderen Seite, welcher in der Tiefe der Medulla oblongata seitwärts in der Haube langgestreckt liegt. Von hier treten als peripherisches Neuron die einzelnen Facialisfasern nach oben und innen zum genu facialis sich sammelnd zusammen und biegen schliesslich in grossem Bogen nach aussen und dann abwärts um, erst jetzt treten sie aus der Medulla oblong. als N. facialis heraus. Dies der „untere“ (Mund-Wangen) facialis.

Das centrale Neuron für den „oberen“ Facialis (Stirnfacialis) scheint anders, in unbekannter Weise zu verlaufen; sein peripher. Neuron soll aus dem hintersten Abschnitt des Oculomotoriuskernes austreten und zum Facialisstamm gelangen.

Für den orbicularis oris Ast wird die Beteiligung von Fasern aus dem Hypoglossuskern angenommen. (?)

6. Motor. Glossopharyngeus-Vagusteil. Das centrale Neuron stammt aus unbekannten Rindenabschnitten (mittlere Stirnwindung?), zieht mit

der Pyramidenbahn abwärts und gelangt in unbekannter Weise, in der Raphe sich kreuzend, zum nucleus ambiguus, dem hiefür angenommenen motorischen Kern, der in der Verlängerung des Facialis-kernes in der Tiefe des hinteren Abschnittes der Medulla oblongata liegt. Von hier gesellen sich die Fasern des peripherischen Neurons hauptsächlich dem Vagus bei.

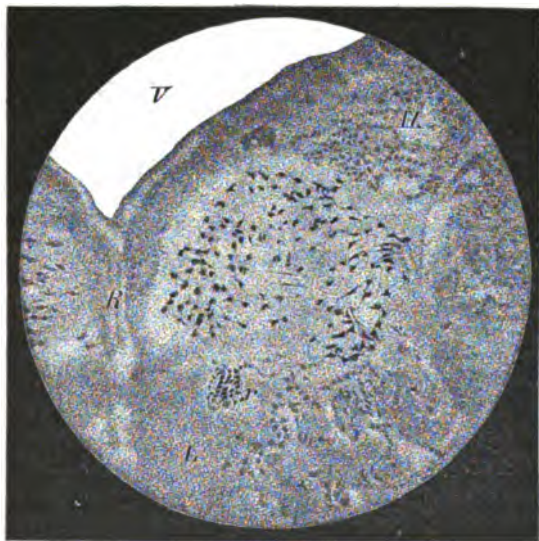


Fig. 12. Rechtsseitiger Hypoglossuskern (Methylenblaufärbung. Photographie, 150 fache Vergr.).

v = Rautengrube, L = hint. Längsbündel, R = Raphe, IX = Glossophar. Vagus-kern, s = Rollerscher Nebenkern.

7. Hypoglossus. Das centrale Neuron entspringt aus dem unteren Drittel der Centralwindungen (vor dem Facialiscentrum), läuft in der inneren

Kapsel hinter der Facialisbahn abwärts, zweigt sich im accessorischen Schleifenbündel von der Pyramidenbahn ab, gelangt, in der Haubenraphe sich kreuzend, zum Hypoglossuskern der anderen Seite, um dessen Zellen es sich verästelt (s. Figur 12). Von hier tritt das periph. Neuron als N. hypoglossus durch die Medulla aus.

Die unter 5, 6 und 7 geschilderten Bahnen, und zwar die aus der linken Hemisphäre stammenden, sind speziell für den *Sprachakt* eingeübt. Ihre centralen Neuren zusammen bilden also die centrale Sprachbahn, ihre peripherischen die peripherische Sprachbahn. Eine eigene Sprachbahn ist auch angenommen worden, jedoch nicht erwiesen.

8. Accessorius. Sein centrales Neuron soll, aus der basalen mittleren Stirnwindung (?) kommend, mit der Pyramidenbahn verlaufen; auf unbekanntem Wege gelangt es zum gekreuzten Accessoriuskern in dem unteren Abschnitte der Medulla und im obersten Halsmark. Von hier zieht das periph. Neuron weiter als N. accessorius. Ein bedeutender Teil des Nerven (innerer Ast) zieht mit dem N. vagus weiter.

9. Die motor. Nervenbahnen der oberen Extremität. Ihr centraler Neuroncomplex entspringt den Zellen des mittleren Drittels der Centralwindungen (bes. der vorderen Windung), zieht durch den hinteren Schenkel der inneren Kapsel (vord. Drittel) abwärts, mit der Pyramidenbahn weiter durch Hirnschenkelfuss und Brücke in die Pyramide. In der Pyramidenkreuzung gelangt der grösste Teil in den Seitenstrang der anderen Seite, zum kleineren Teil (hier bestehen individuelle Schwankungen) ziehen sie ungekreuzt im Vorderstrang abwärts. In der Höhe des Halsmarkes biegen die Fasern successive senkrecht um und verlaufen aus der Pyramidenseitenstrangbahn ins gleichseitige, aus

der Pyramidenvorderstrangbahn (durch die vordere Commissur) ins gekreuzte Vorderhorn*). Hier verästeln sie sich um die Vorderhornzellen (besonders laterale Gruppen) und deren Dendriten.

Mit diesen Zellen beginnt das periphere Neuron dieser Bahn. Die Nervenfasern dieser Zellen treten als vordere Wurzeln (4. Cervical- bis 1. Dorsalwurzel) aus und gelangen zu dem Plexus brachialis, von dem aus sie in den verschiedenen Armnerven weiter verlaufen. (Näheres siehe Tafel 27 und deren Erklärung); über die Höhenlage der Vorderhornzellen und deren Beziehungen zu den einzelnen Muskeln gibt die Textfigur 13 (S. 52) am anschaulichsten Aufschluss.

Oberhalb von diesen Bahnen verlaufen diejenigen für die Hals- und Nackenmuskeln, unter derselben die für die Brust und Rumpfmuskeln. Deren Topographie ist ebenfalls aus den angegebenen Tafeln zu ersehen. Ueber ihren centralen Verlauf ist wenig bekannt. Das Centrum für die Rumpfbewegungen soll in den oberen Stirnwindungen liegen. Für diese Bahnen ist die Abkunft nicht nur aus der gekreuzten, sondern auch der gleichseitigen Hemisphäre wahrscheinlich. Es ist auch für andere, besonders bilateral funktionierende Muskeln (Auge, Stirnmuskel etc.) die gleichzeitige Innervation von der Hemisphäre derselben und, wie beschrieben, der gekreuzten Hemisphäre aus, wahrscheinlich. Doch sind diese ungekreuzten (oder doppeltgekreuzten?) centralen Bahnen für den Menschen nicht näher bekannt (ungekreuzter Pyramidenvorderstrang? s. untenstehende Anmerkung).

10. Die motorischen Bahnen für die untere Extremität. Ihr centrales Neuron entspringt im oberen Drittel der Centralwindungen und

*) Diese schliessliche Kreuzung auch der Pyramidenvorderstrangbahn wird neuerdings mit Grund bestritten, und dafür die Endigung der Bahn im gleichseitigen Vorderhorn angenommen.

im lob. paracentralis, zieht in der Pyramidenbahn durch den hinteren Schenkel der inneren Kapsel (Mitte des Schenkels), dann weiter abwärts, wie bei 9 beschrieben, erleidet also eine teilweise Kreuzung (die Kreuzungsstelle liegt unter derjenigen der ob. Extr.), und gelangt der Hauptmasse nach im Pyramidenseitenstrang bis in das Lendenmark herab. Hier biegen seine Fasern um, ziehen ins Vorderhorn und haben hier ihre Endaufsplitterung. Aus den Vorderhornzellen (besonders den lateralen Zellgruppen) treten als *peripher. Neuron* die vorderen Wurzeln (1.—5. Lumbal- und 1.—5. Sacralwurzel) aus, gelangen in den Plexus lumbalis und sacralis und von hier in die eigentlichen Extremitätennerven (s. Tafel 27 und umstehende Textfigur 13, in welcher die Beziehungen der Muskeln zu den Segmenten des Hirnstammes und Rückenmarks auf der rechten Seite angegeben sind.)

11. Die motorischen Bahnen für Blase, Mastdarm und Sexualorgane entspringen an unbekannter Stelle im Gehirn; ihr *centrales Neuron* zieht nicht im Pyramidenseitenstrang, sondern vielleicht im Vorderseitenstrangrest abwärts, es endet in der grauen Substanz des Sacralmarkes. Von hier zieht das *peripher. Neuron* in der 2.—4. Sacralwurzel zum Plexus pudendus etc. und schliesslich zu den Muskeln der genannten Organe (s. Tafel 27).

12. Zu dem *Sympathicus* ziehen *centrale motor. Fasern* (unbekannten Rindenursprungs) in den Seitensträngen, sie scheinen im Vorderhorn (besonders Seitenhorn) zu enden. Hier beginnt das *peripher. Neuron*, das, in den vorderen Wurzeln austretend, schliesslich in den Ganglien des Grenzstranges und deren analoge sich aufsplittet. Mit den hier befindlichen Zellen beginnt das *motor. sympathische Neuron*, dessen Fasern zu den verschiedenen glatten Muskelfasern zieht (Gefässe, Eingeweide, Herz [?], Drüsen etc.). Auch die vasomotorischen Nerven entstammen dem Vorderseitenstrang.

2. Die sensible Bahn.

Da sie die Sinneswahrnehmungen von der Peripherie zum Centrum leitet, sei sie auch in dieser Richtung besprochen; zuerst also sei das periphere sensible Neuron geschildert. Der periphere sensible Neuronkomplex der Extremitäten und des Rumpfes läuft in den sensibeln Fasern der peripherischen Nerven (ihre genauere Verbreitung in der Haut ergibt sich aus Textfigur 18—20, siehe auch Figur 13) durch die Plexusfasern spinalwärts, und endet vor dem Eintritt ins Rückenmark in den Zellen der Spinalganglien. Aus jeder Zelle tritt in der entgegengesetzten Richtung wieder eine Faser aus; diese Fasern sammeln sich zu den hinteren Wurzeln und jetzt erst tritt das sensible periphere Neuron ins Rückenmark, indem die hinteren Wurzelfasern in zwei Portionen in den die Hinterhörner umgebenden Teil der Hinterstränge eintreten. Jede Wurzelfaser teilt sich nach ihrem Eintritte T-förmig in einen auf- und in einen absteigenden Ast. Die beiden Portionen sind:

1) Der kleinere laterale Teil der hinteren Wurzeln. Er tritt an der Hinterhornspitze in die dort gelegenen Lissauer'schen Felder und jede ihrer Fasern gabelt sich hier in den auf- und absteigenden Ast. Beide sind kurze Bahnen, sie treten bald rechtwinklig umbiegend ins Hinterhorn ein und splintern sich um dortselbst liegende Zellen auf.

2) Der mediale, stärkste Teil der hinteren Wurzelfasern tritt in die laterale Partie der Hinterstränge (funicul. Burdach), die deshalb die hintere Wurzelzone heisst; hier erfahren diese Fasern ihre gabelige Teilung in den auf- und absteigenden Ast.

Die absteigenden Äste sind kurze Bahnen, sie biegen bald rechtwinklig ins Hinterhorn um und verästeln sich dort, die aufsteigenden sind teils ebenfalls kurze, teils aber lange Bahnen.

Die kurzen biegen bald um und ziehen teils

Lage der Segmente

Sensibilitaet . für Motilitaet

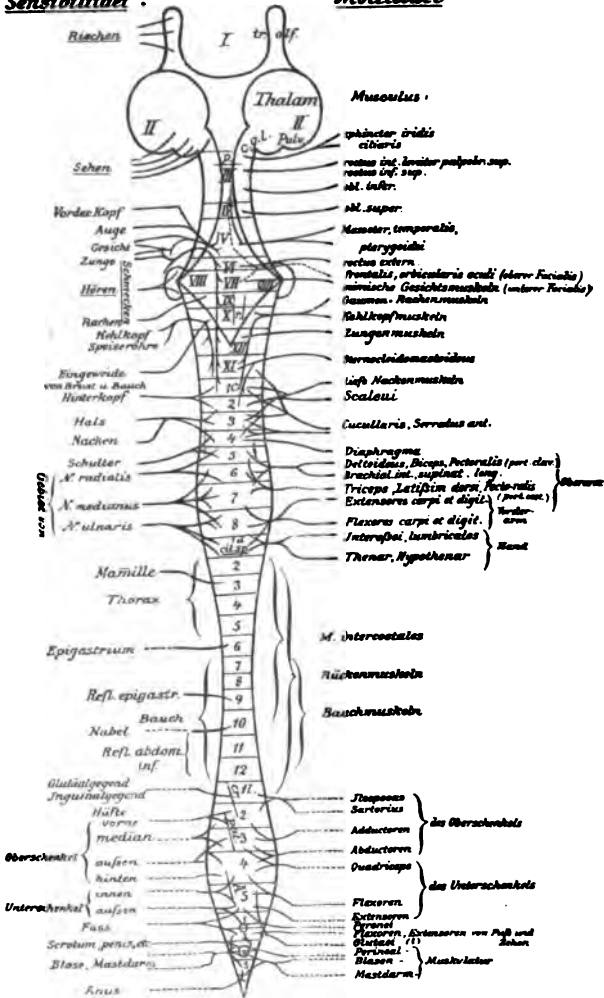


Fig. 13.

Erklärung der Abkürzungen:

tr. olf = tractus olfactorius, c. g. l. = corpus geniculatum lateral,
p., r., cr., A., bezeichnen die ungefähre Lage des Reflexcentrums für Pu-



Fig. 14. Schema der sensiblen Leitung.

c = centrales,
p = peripherisches

Neuron, g =
Intervertebralganglienzelle, b
= kurze, l =
lange Bahn, d
Kreuzungs-
stelle.

ins Hinterhorn, teils noch weiter bis ins Vorderhorn und in die Clarke'schen Säulen, hier sich um Zellen verästelnd. Die langen Bahnen ziehen zunächst im Burdach'schen Strang weiter aufwärts, werden aber bald durch die auf höher gelegenen Querschnitten neu hinzutretenden aufsteigenden langen Wurzelfasern mehr der Medianlinie zu genähert; die im Lendenmark eintretenden langen Fasern verlaufen daher im Halsmark in den Goll'schen Strängen weiter, nach aussen davon verlaufen die höher (im Brust- und Halsmark) eingetretenen hinteren Wurzelfasern.

Diese langen aufsteigenden Bahnen enden schliesslich mit ihrer Faseraufsplitterung in der *Medulla oblongata*, um die Zellen der Hinterstrangkern (nucleus fun. Goll und nucleus fun. Burdach).

Alle diese verschieden verlaufenden Fasern bilden zusammen den sensiblen peripherischen Neuroncomplex. Die Zelle dieses Neurons liegt also ausserhalb des Rückenmarks im Intervertebralganglion, als Zellverästelung (Dendriten) ist der stark in die

Länge gedehnte peripherische Nerv mit seinen Hautendverzweigungen, als Nervenfortsatz ist die hintere Wurzelfaser mit ihren in verschiedenen Teilen und

pillarreflex (p) für die respiratorischen Reflexe (r.), für den Cremaster (cr.), Patellarsehnen- (pat.) und Achillessehnenreflex (A.). Das Centrum vesicale liegt im III.—IV. Sacralsegment, das centr. anale im IV.—V. auch die Centren für die Erection, Ejakulation, die Wehenthätigkeit (?) liegen hier wahrscheinlich vor.

Die Abgrenzung der Segmente ist natürlich in Wirklichkeit nicht so schematisch, es beziehen ein bestimmter Muskel oder ein Hautterritorium ausser von dem Hauptsegment auch noch von dem höher und tiefer gelegenen ihre Nervenwurzeln. Für dieselbe Region liegt durchgängig das sensible Segment etwas höher als das entsprechende motorische.

Höhen des Rückenmarks endenden Faseraufsplitterungen zu betrachten.

Die Faseraufsplitterungen erfolgen:

- 1) in den Hinterstrangkernen der Medulla oblongata (Goll'scher und Burdach'scher Kern),
- 2) in den Hinterhörnern, in seinen verschiedenen Teilen,
- 3) in der sogenannten Mittelzone (zwischen Vorder- und Hinterhorn),
- 4) in den Clarke'schen Säulen,
- 5) im Vorderhorn,

um daselbst liegende Nervenzellen. Von den unter 1—4 genannten Stellen aus nimmt der anschliessende centrale sensible Neuroncomplex seinen Anfang. Bezüglich der unter 5 genannten Endigungen siehe Reflexbahnen. Bis hieher ist alles verhältnismässig sicher gestellt, der weitere Verlauf, der jetzt sich anschliessenden centralen sensiblen Bahnen aber, ist immer noch viel umstritten, wenn auch klarer wie früher. Die strittigen Punkte sollen unten kurz besprochen werden, jetzt folge die Darstellung des Weiterverlaufes in der Auffassung, die am meisten den Postulaten der Pathologie entspricht. Anatomisch ist der Verlauf für den Menschen noch nicht vollkommen sicher gestellt.

Das centrale sensible Neuron beginnt gemäss der Endaufsplitterung des peripherischen teils in den angegebenen Teilen der Medulla oblongata, teils in der grauen Substanz der Hinter- und Vorderhörner des Rückenmarkes. Die einzelnen Partien seien in der oben (1—4) angegebenen Reihenfolge besprochen.

1) Aus den Zellen der Hinterstrangkerne (nucleus Goll und Burdach) in der Med. obl. nimmt das centrale Neuron seinen Ursprung. Die Fasern ziehen als *fibrae arcuatae internae* im Bogen nach unten und wenden sich der Raphe zu;

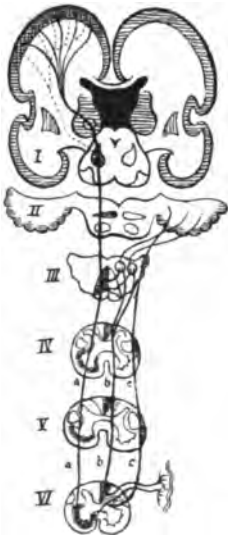


Fig. 14 a. Schema des Verlaufes der sensiblen Bahn.

1) In Gehirn und Hirnschenkel, 2) Brücke und Kleinhirn, 3) Medulla oblongata, 4) oberstes Halsmark, 5) mittleres Halsmark, 6) Lendenmark. a = Vorderseitenstrang-Schleifenleitung, b = Hinterstrangsleitung, c = Kleinhirnsseitenstrangbahn.

Höhe, in der der rote Kern endigt, verschwindet sie; nach der Auffassung der Einen tritt sie von hier direkt teils durch die Capsula interna (Pedunculusfasern) quer durch als ein Teil der Linsenkerschlinge (ansa lentiformis), durchbricht die Innenglieder des Linsenkerns und gelangt, in dem hinteren Kapselschenkel aufsteigend, in die Rinde der hinteren Central-

hier überschreiten sie die Medianlinie (Schleifenkreuzung, ihr Beginn an Schnitt Tafel 46, 1 (fai.) zu sehen, sie endet in der Höhe von Schnitt Tafel 44, 2). Nach dieser Kreuzung gelangen die Fasern, sich sammelnd, dorsal über die bereits tiefer schon gekreuzten Pyramiden, neben den Vorderstrangrest und werden hier als Schleifenschicht (Hauptschleife, Laqueus superior) bezeichnet. Die Schleife nimmt bei ihrem weiteren centralen Verlauf an Umfang zu und formiert sich zwischen den jetzt auftretenden Oliven als Olivenzwischenschicht, stets der Medianlinie dicht anliegend. Weiter aufwärts zieht die Schleife in der Haubenregion weiter und legt sich breit entwickelt quer unter dieselbe (hier auch mediane Schleife genannt); so läuft sie durch die Brückenhaube. In der Hirnschenkelhaube verlässt sie die Medianlinie ganz und formiert sich lateral vom roten Kern. Von hier gelangt die obere Schleife in die regio subthalamica. Etwas vor der

windungen und des Parietallappens. Hier findet die Faserendaufsplitterung der Neuronfasern um Zellen statt, die in diesen Rindenteilen gelegen sind. Im glob. pallidus ist dieser Teil wahrscheinlich irgendwie unterbrochen.

Ein anderer Teil der oberen Schleife tritt anscheinend aus der regio subthalamica direkt der inneren Kapsel bei, steigt im hinteren Schenkel derselben (hinter der Pyramidenbahn) aufwärts und endet wohl auch an der oben genannten Rindenstelle.

Nach anderer Auffassung ist der grösste Teil dieser Schleifenfasern (oder alle?) in den Ganglien der regio subthalamica, des glob. pallidus und vor allem im Thalamus opticus (lateraler basaler Kernabschnitt) unterbrochen d. h. er endet hier. Zur Rindenleitung wäre dafür ein drittes (centrocorticales) Neuron erforderlich (im Stabkranz des Thalamus?), doch haben wir darüber keine sichere Kenntnis.

Dies also die obere, auch Rinden-Thalamusschleife genannt.

2) Die in den Hinterhornzellen beginnenden centralen Neuren bilden kurze, meist innerhalb des Rückenmarkes wieder endende Bahnen. Ihre Fasern treten in die gleichseitige Seitenstrangrenzzone (f. l. der Serienschnitte Tafel 47 ff.) auch in den Hinterstrang (ventrales Feld desselben). Nach kurzem Verlauf aufwärts, z. T. auch abwärts, enden sie, in die graue Substanz wieder einbiegend, und sich aufsplitternd. An sie schliessen sich dann ähnliche Bahnen an; die Leitung erfolgt also relaisartig, indem eine kurze Bahn sich an die andere anschliesst.

Diese Fasern treten in der Medulla in die Substantia reticularis tegmenti ein und enden in deren Kernen (nucl. lateral. post. und ant.) (?).

Von den Zellen der Subst. reticularis (nucleus magnocellularis in ihrer Gesamtheit) sollen, der Schleife sich anlegend, Fasern rindenwärts ziehen.

3) Aus den Zellen der Mittelzone im Rückenmark entspringen dreierlei Fasern, teils lange, teils kurze Bahnen.

a) Fasern, die in den gleichseitigen Vorderseitenstrang treten und in ihm aufsteigen. Ein Teil ist kurz, endet wieder in die graue Substanz einbiegend. Ein anderer Teil steigt weiter auf und gelangt zur Subst. reticularis tegmenti (der Schleife beitrete?) (fal. der Schnitte).

b) Fasern, die in den gleichseitigen Gowers'schen Strang treten und als lange Bahnen zur Medulla aufsteigen. Alle langen Bahnen geben bei ihrem Verlauf in verschiedenen Höhen Fasern (Collateralen) zur grauen Substanz ab.

Der Gowers'sche Strang tritt z. T. ebenfalls in die Substanz. reticul. tegmenti der Medulla ein. Seine Endigung ist im Hirnstamme (zum Kleinhirnwurm?) noch strittig.

c) Fasern, die aus den medial gelegenen Zellgruppen (bes. des Vorderhorns) stammen, (Commissurenzellen), wenden sich der Mittellinie zu, kreuzen sich in der vorderen Commissur und treten durch das Vorderhorn der anderen Seite in den Vorderseitenstrang dieser Seite, hier als lange (?) Bahnen aufwärts verlaufend mit den unter a genannten. In der Medulla treten sie vielleicht der Schleife bei (wahrscheinlich unterbrochen in den Zellen der Substanz. retic. der Haube) und laufen mit derselben centralwärts weiter der Rinde zu.

4) Aus den Zellen der Clarke'schen Säulen treten die Fasern der centralen Bahn in die gleichseitige Kleinhirnseitenstrangbahn (Cb der Schnitte), laufen aufwärts, schliessen sich in der Medulla dem corpus restiforme an, als dessen ventralster Teil, ge-

langen mit diesem ins Kleinhirnhemisphärenmark und enden im Wurm (im gekreuzten nucleus tegmenti?) desselben.

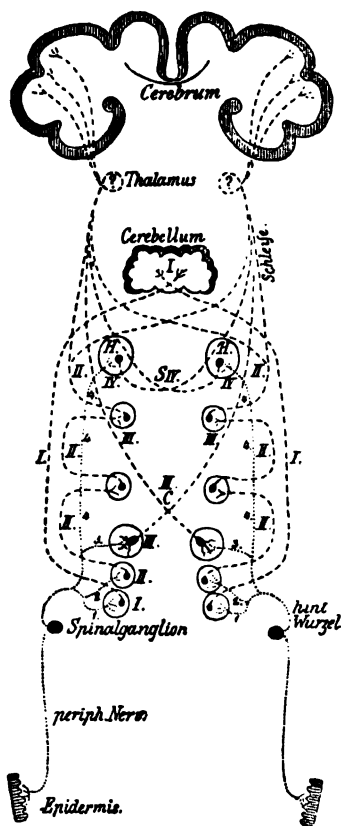


Fig. 15. Schema der sensibeln Bahn.

Erklärung zu Figur 15: periph. Neuron (getüpfelt), 1, 2, 3 kurze Bahnen, 4 lange Bahn. Die Umschaltstellen sind durch kleine Kreise bezeichnet. Central-Neuron (gestrichelt), I Clarke'sche Säule (Kleinhirnseitenstrangbahn), II unterbrochene, III lange Vorderseitenstrangleitung, H Hinterstrangkern, SIV Schleifenkreuzung.

Die ist also in kurzem der Verlauf der sensibeln centralen Neuren für Rumpf und Extremitäten. Wir sehen, dass ein Teil derselben (durch die Schleifer direkt zur Hirnrinde (gekreuzt in der Schleifenkreuzung) verläuft, ein anderer (durch die Kleinhirnseitenstrangbahn) direkt zum Kleinhirn gelangt. Ein dritter Teil (bes. Vorderseitenstrang) gelangt dagegen nur bis zur Substant. reticularis tegmenti der Medulla oblongata (zum teil gekreuzt in der vorderen Commissur); von hier müssen wir (beginnend in den Kernen der Subtant. reticularis?) ein weiteres (centrocorticales) Neuren bis zur Rinde annehmen; diese Fasern sollen

sich auch teilweise (Vorderstrangrest) der oberen Schleife beilegen; in dieser verläuft demnach schliesslich die Hauptmasse der centralen sensiblen Neuren wieder gesammelt zur Hinde. Der andere Teil zieht ebenfalls in der Haube (Substantia reticularis) wenigstens bis zum Thalamus opticus.

Strittig in dieser Darstellung ist der Antheil, welcher der vorderen Commissurenkreuzung zukommt, sie wird von Manchen geleugnet und nur eine ungekreuzte Leitung im Vorderseitenstrang angenommen. Die hintere Commissur enthält auch einige sich kreuzende Fasern, doch ist deren Bedeutung ebenfalls nicht sicher. Strittig ist auch der Weiterverlauf der Schleife aus der regio subthalamica, bezw. der im Thalamus unterbrochene Teil, der Antheil der Linsenkernschlinge und noch andere Punkte. Vergleiche zu dem oben Gesagten nebenstehende Darstellung der sensiblen Bahnen (Fig. 15).

Was nun die Leitung der einzelnen sensiblen Qualitäten anlangt, so ist nach den pathologischen Erfahrungen für den Menschen folgendes als wahrscheinlich hinzustellen.

Die Gesamtleitung der Sensibilität von Haut und tieferen Weichteilen aus Extremitäten und Rumpf erfolgt im peripherischen Neuron durch die sensibeln Nerven über die Spinalganglienzelle durch die hintere Wurzel ins Rückenmark. Ob für die verschiedenen Qualitäten schon in diesem Verlauf verschiedene Bahnen vorhanden sind, ist noch nicht entschieden, aber wahrscheinlich.

Nun wissen wir, dass die Tastempfindung einen anderen Weg geht, oder doch gehen kann, als die Temperatur- und Schmerzempfindung. Die letzteren werden auf den ins Hinter- etc. Horn eintretenden Bahnen geleitet und müssen im Vorderseitenstrang (central. Neuron) weiter gelangen, ein Teil derselben verläuft sicher in gekreuzten Bahnen (vordere Commissur?) und gelangt

mit der Schleife in die Hirnrinde und so zum Bewusstsein.

Die Tastempfindung und die Muskelempfindungen sollen in den langen Bahnen der Hinterstränge zu den Hinterstrangkernen und von da auf dem geschilderten Weg (fibrae arc. int.) in die gekreuzte Schleife gelangen, von hier zum Rindenbewusstsein. Die Hinterstrangleitung, (wenigstens für Tastsinn) scheint aber ersetzbar zu sein durch andere (kurze, relais-artig weiterleitende?) Bahnen. Sicher aber ist die Weiterleitung in der Schleife (grössten-theils, aber nicht vollkommen in der gekreuzten).

Die sensibeln Blasen-, Mastdarm etc. Nerven ziehen in der 3.—5. hinteren Sacralwurzel ins Rückenmark, ihre peripherischen Neuren enden in der grauen Substanz des Sacralmarkes. Von hier (oder erst höher? lange aufsteigende Hinterwurzelfasern?) beginnt die centrale Leitung vielleicht in den langen Hinterstrangsbahnen (Goll'sche Stränge?) aufsteigend. Ueber den centralen Weiterverlauf ist nichts Sicheres bekannt. Auch aus den Eingeweiden (Peritoneum, Darm, Drüsen) treten in den sympathischen Geflechten (bes. Splanchnicus), sensible Fasern in die Spinalgangl. und hinteren Wurzeln ein, und scheinen im Seitenstrang weiter zu verlaufen (Kleinhirnseitenstrangbahn?).

Mit der Schleifenbahn der Haube ziehen auch die centralen Neuren für die verschiedenen sensibeln Gehirnnerven (bis auf olfactor. und opticus) zur Hirnrinde weiter. Dieselben seien hier in der Reihenfolge ihres Eintritts von unten nach oben zu besprechen.

1. Der sensible Glossopharyngeus-Vagus-Anteil. Seine peripherischen Neuronfasern laufen in den beiden periph. Nerven zu den Zellen des ganglion petrosum und jugulare (diese also bilden das Analogon der Intervertebralganglienzellen) und treten aus diesen aus und in den betreffenden

Nervenzurzeln durch die Medulla obl. zu dem sensibeln Glossopharyng.-Vagus-kern am hinteren Ende der Rautengrube, um dessen Zellen die Fasernendaufspaltung stattfindet. Ein Teil endet nicht an dieser Stelle, sondern läuft als Solitär-bündel (fascicul. solitar. [s], absteigende Vagus- etc. Wurzel) eine Strecke abwärts, um sich ebenfalls um Zellen in seiner Nähe (Hinterhorn) aufzusplittern.

Aus diesen und den Zellen des sensibeln Kernes entspringt das centrale Neuron, dieses verläuft der Raphe zu, hier sich kreuzend und gesellt sich der medialen, oberen (als „zerstreute Bündel der Schleife“ bezeichnet) Schleifenbahn bei, mit dieser zieht der centrale Neuron-complex später hinter den Pyramidenfasern in der inneren Kapsel liegend) rindenwärts, an den Endstellen der Schleifenbahn (hintere Centralwindung?, für die Geschmacksfasern in der basalen unteren Stirnwindung?) sich um Rinden-zellen aufsplittend.

2. sensibler Trigenus. Seine peripher Neuronfasern treten aus den drei sensibeln Quintus-ästen sich sammelnd in die Zellen des Ganglion Gasseri ein und als hintere Wurzelportion aus; diese durchsetzt die Brückenfasern und splittert sich um die Zellen des sensibeln Quintuskernes auf. Ein Teil derselben verläuft aber als „absteigende (caudale, Vc) Quintuswurzel (früher fälschlich radix ascendens genannt) eine weite Strecke bis ins oberste Halsmark, allmählich sich erschöpfend, weiter. Diese absteigende Quintuswurzel ist auf allen Durchschnitten der Medulla oblongata lateral von dem Rest des Hinterhorns, der Substantia gelatinosa der Haube, deren oberstes Ende eben den sensiblen V.-Kern bildet, sichtbar. (Die vorne als motor. Wurzel beschriebene „nasale V.-Wurzel“ galt bisher für sensibel, ihre Bedeutung ist noch unklar. Wenn sie, wie wahrscheinlich, motorisch ist, müsste sie auch „absteigend“ genannt werden). Ein weiterer Teil schliesslich soll

aus der sensibeln V.-Wurzel direkt zum Kleinhirn gelangen (direkte sensorische Cerebellarbahn), sie würde also als ein Analogon der Kleinhirnseitenstrangbahn des Rückenmarks zu betrachten sein.

Aus den Zellen des sensibeln Kerns und denen der Umgebung der radix descendens entspringt das centrale Neuron. Seine Fasern überschreiten in der Haubenraphe sich kreuzend die Medianlinie und gelangen zur Schleifenbahn (zerstreute Bündel), mit derselben Hirnrindenwärts (hintere Centralwindung) ziehend; hier ist ihre Faserendaufsplitterung.

3. N. acusticus. Er zerfällt in zwei, verschiedene Funktionen ausübende Aeste, den N. cochlearis und den N. vestibularis.

- a) N. cochlearis, Schneckenerv, der eigentliche Hörnerv. Sein peripherisches Neuron beginnt im Cortischen Organ der Schnecke und tritt in die Zellen des in der Schnecke liegenden ganglion cochleare (Analogon der Intervertebralgangl.) ein und wieder aus; als N. cochlearis tritt er zur Medulla oblongata und splittet sich um die Zellen des nucleus ventralis acustici, lateral das corp. restiforme umgreifend auf. Von hier zieht als centrales Neuron das corp. trapezoides unter der Haube und die striae acusticae (strittig!) über der Haube der Medulla der Raphe zu, kreuzt sich und läuft in der lateralen unteren Vierhügelschleife weiter, nach aussen von der medialen, oberen Schleifenbahn gelagert. Ein Teil verläuft auch ungekreuzt in der gleichseitigen lateralen Schleife (und tritt auch zur Oliva superior durch Fasern des corp. trapezoides in Beziehung). Die laterale Schleife zieht bis unter die Vierhügel an der angegebenen Stelle weiter und endet zum Teil

im hinteren Vierhügel und durch das brachium post. im corp. geniculat. mediale (daran anschliessend dann eine dritte centrocortikale Bahn?). Von hier muss die centrale Acusticusbahn in die regio subthalamica (bisher erst klinisch erschliessbar) und von da in den hinteren Schenkel der inneren Kapsel gelangen (hinter den oben beschriebenen direkten sensibeln [oberen] Schleifenfasern der inneren Kapsel), aus ihr treten die Fasern in die Rinde des Schläfenlappens (gyrus temporal. super., bes. dessen hinteres Drittel).

- b) Der N. vestibularis. Sein periph. Neuron entspringt den Bogengängen des Labyrinths, hat dort seine Neuronzellen und endet sich aufsplitternd um Zellen des „dorsalen Acustiskernes“ und benachbarter Zellgruppen (nucl. Deiters), am lateralen Rand der Rautengrube, ein Teil bildet die nach abwärts sich aufsplitternde absteigende VIII. Wurzel, während ein anderer als direkte sensorische Cerebellarbahn zum Kleinhirn aufsteigt. Von dem sensibeln Kern aus zieht das centrale Neuron (corp. trapezoides?) in der Raphe sich kreuzend zur (medialen?) Schleife und so rindenwärts. Rindenstelle unbekannt.

Anders als die bisher beschriebenen sensibeln Nerven verlaufen N. opticus und olfactorius, die überhaupt nicht als periph. Nerven, sondern als modifizierte Gehirnteile aufzufassen sind, wie ihr Bau und ihre Entwicklung beweist.

4. N. opticus. Sein peripherisches Neuron liegt ganz innerhalb der äusseren Retinaschichten. Sein centrales Neuron entspringt dort anschliessend, in der inneren ganglionären Schicht der Retina, die Neuronfaser läuft im N. opticus centralwärts. Im Chiasma findet eine partielle Kreuzung statt in der Weise, dass die Fasern aus beiden linken

Retinahälften in dem linken tractus opticus, die aus den rechten Hälften in dem rechten tractus opticus zu verlaufen kommen. Es kreuzen sich also die beiden Faserbündel aus den nasalen Retinahälften ($\frac{2}{3}$ des ganzen opticus).

Jeder tractus opticus enthält also Fasern von beiden N. optici und zwar sind dies anscheinend lange und kurze Bahnen.

Die langen ziehen im tractus opticus zum corpus geniculatum laterale und dasselbe umgreifend direkt in den benachbarten hinteren Schenkel der inneren Kapsel, in dessen hinterstem Abschnitte weiter zum Occipitallappen verlaufend (Gratiolet'sche Sehstrahlung). Die Existenz dieser „direkten“ Fasern wird mit Grund bestritten. Die kurzen Bahnen, sicher weitaus die zahlreichsten, erfahren in den „primären Opticuscentren“ (corpus geniculatum laterale, corp. quadrigem. ant. und Pulvinar thalami ihre Faserendaufsplitterung um die dortselbst gelegenen Zellen. Von diesen Zellen aus ziehen als drittes (centro-corticales) Neuron die Nervenfasern dieser Zellen der „Sehstrahlung“ beitretend (hinterer Kapselschenkel), weiter der Occipitalrinde zu (Cuneus). Um deren Zellen splitteln sich die Fasern beider Teile auf.

Im tractus opticus befinden sich aber auch Fasern, die aus dem vorderen Vierhügel stammend, centrifugal und grösstenteils gekreuzt der Retina zu verlaufen (absteigende Opticusfasern). Ihre Bedeutung ist unklar.

5. N. olfactorius. Als peripherisches Neuron sind zu betrachten die in den Sinnesepithelzellen (Analogon der Spinalganglienzellen) der Membrana olfactoria beginnenden Nervuli olfactorii; diese verlaufen (marklose Fasern) zum bulbus olfactorius und splitteln sich um dort gelegene Zellen (die glomeruli olfact. bildend) auf. Von hier zieht das centrale Neuron (Mitralzellen) im tractus olfact. weiter. Ein Teil verläuft gekreuzt (commissura anter.), ein Teil ungekreuzt zur Rinde des gyrus fornicatus und

gyrus Hippocampi. (Auch fornix, corp. candicantia und verschiedene Faserzüge des Zwischenhirns gehören der „Riechfaserung“ und ihren Associationsbündeln an.)

Dies der Verlauf der *sensibeln Bahn*; auch ihr *centrales Neuron* verläuft also zum grössten Teil gekreuzt, das *periphere* ungekreuzt (s. Fig. 14). Der grösste Teil der Empfindungen gelangt also stets in die gekreuzte, ein kleinerer aber in die Rinde der gleichseitigen Hemisphären, ganz analog dem Verhalten der motorischen Bahn, doch ist der in die gleichseitige Hemisphäre gelangende Teil der sensiblen Leitung grösser als der der motorischen.

Wir wenden uns nun zur Besprechung der Verbindungen zwischen der motorischen und sensibeln Bahn.

Es sind in physiologischer Verbindung das *periphere* motorische und sensible Neuron (*Reflexbahn*) und das *centrale* motor. und sensible Neuron (Bahn der bewussten Willensreaktion).

a) *Die Reflexbahnen.*

Wir verstehen unter einem *Reflex* einen unwillkürlich erfolgenden Bewegungsvorgang, der durch einen sensibeln Reiz gesetzmässig ausgelöst wird.

Der ganze Vorgang verläuft innerhalb der *peripherischen Neuren**), diese bilden also die *Reflexbahn* (*Reflexbogen*). Dieselbe zerfällt in den sensibeln Teil (*sensibles peripher. Neuron* teilweise) und den motorischen Teil (*motor. periph. Neuron*) und als Verbindungsstück einen vom sensibeln Neuron nach seinem Eintritt in das Rückenmark resp. Hirnstamm abzweigenden Ast, die *Reflexcollaterale*, die als kurzer Fortsatz der hintern Rückenmarkswurzeln oben (S. 54) als zu den motorischen Vorderhornzellen (unter 5) ziehend bereits beschrieben ist.

*) Ob innerhalb des Sympathicus Reflexbahnen vorhanden sind (Reflexcentrum in den Ganglien desselben), ist unentschieden.

Die Reflexbahnen werden bei der fötalen Faseranlage sehr früh markhaltig, entsprechend der Tatsache, dass die ersten embryonalen Bewegungsvorgänge reflektorischer Natur sind.

1. Die Haut- und Sehnenreflexbahnen.

Sie sind in ihrem Verlauf noch am besten bekannt.

Ihren sensiblen Schenkel bildet das periphere sensible Neuron, ihren Verbindungsast die Reflexcollateralen, die sich um Vorderhornzellen verästeln. Wahrscheinlich dienen zu diesem Zweck nicht alle motorischen Vorderhornzellen, sondern nur ein Teil derselben. Man unterscheidet einen kurzen und einen langen Reflexbogen.

- a) der kurze besteht in einer Collaterale, die direkt aus dem Hinterstrang durchs Hinterhorn zur Vorderhornzelle zieht. (Fusssohlenreflex, Patellarsehnenreflex, spinale Reflexe),
- b) der lange Reflexbogen entsteht dadurch, dass die Reflexcollateralen um eine Hinterhornzelle sich aufsplittet. Von dieser Zelle aus tritt ein ab- und aufsteigender Ast mit mehreren Collateralen erst zu einer oder mehreren (auch in verschiedenen Höhen des Vorderhorns und des Hirnstamms gelegenen) motorischen Ganglienzellen. Es werden also so reflektorische Uebertragungen auf weitere Muskelgebiete ermöglicht. Die Fasern des hint. Längsbündels scheinen in dieser Weise zu funktionieren (reflektorische Uebertragung sensibler Reize auf die Augenbewegungen).

Die Lokalisation einiger hiehergehöriger Reflexe ergibt sich aus der Texttafel 13, S. 52. (Näheres s. Abschnitt IV, 3.)

2. Die komplizierteren Reflexbahnen

Sie sind in ihrem näheren Verlaufe noch sehr wenig gekannt.

Die Schluck-, Niess-, Hustenreflexbahn setzt sich zusammen aus den sensiblen Trigeminalglossopharyngeus-vagusfasern und den entsprechenden motorischen Nerven vago-accessorius.

Der Conjunktivareflex aus Trigeminafacialisfasern.

Der Pupillarreflex aus opticus-oculomotoriusfasern. (Vierhügel-oculomot. Kern?)

Die Reflexcollateralen müssen von dem betreffenden sensibeln Nerven zum entsprechenden motorischen Kernlager ziehen. Für einige Reflexe wird auch eine Rindenbeteiligung vermutet. Für die Lokalisation anderer wichtiger von Acusticus, opticus etc. ausgelöster Reflexe fehlen vorläufig die Anhaltspunkte.

Siehe Ausführlicheres über diese Reflexe im Abschnitt IV, 4).

Die reflektorisch ausgelösten Blasen-, Mastdarm- u. s. w. Funktionen haben ihren Reflexbogen (siehe sensible und motor. Bahnen derselben) im Sacralmark.

b) Die Willensbahnen.

Ueber den Reflexbogen, der aus den beiden peripherischen Neuren sich zusammensetzt, ist gewissermassen wie ein zweiter Bogen der gestellt, welcher von den centralen sensibeln und motorischen Neuren und deren Verbindungsbahnen in der Grosshirnrinde gebildet wird. Er dient der Uebertragung von einem bewussten Empfindungs- zu einem willkürlich veranlassten Bewegungsvorgang, also dem Willensakte.

Zu gleicher Zeit übt das centrale motorische Neuron einen hemmenden, das centrale sensible Neuron einen kontrollierenden Einfluss auf den Reflexvorgang aus.

Die Bewusstseinsvorgänge spielen sich alle in der Hirnrinde ab, in der die sensibeln Bahnen enden und die motorischen beginnen. In ihr entspringen auch die postulierten Verbindungsbahnen zwischen

diesen beiden Rindenpartien von verschiedener Bedeutung. Eine direkte Aufsplitterung der sensibeln Neuronfasern um die motorischen Ganglienzellen wäre wenigstens teilweise denkbar, ist aber doch unwahrscheinlich: es dürften wohl zwischen beide ein oder mehrere andere Neuren (transcorticale) eingeschaltet sein (siehe das Schema Tafel 17).

Eine ungefähre Anschauung von dem Wesen der Bewusstseinsvorgänge in der Grosshirnrinde erhält man durch die Betrachtung des Entwicklungsganges, den die fötale und kindliche seelische Thätigkeit einschlägt. Dieselbe beginnt im wesentlichen allerdings erst nach der Geburt, doch spielen sich auch schon im fötalen Leben eine Reihe von Empfindungs- und Reflexvorgängen ab.

Die ersten Bewegungen werden reflektorisch ausgelöst, die Reflexbahnen umkleiden sich ja, wie schon angegeben, frühzeitig mit Markscheiden. Auf dem Wege der, lange vor den centralen motorischen Bahnen markhaltig werdenden Haubenbahn (Schleife) erfolgt offenbar primär, als Grundlage für die spätere Willensthätigkeit, das Eintreten von den Sinnes-
eindrücken aus der gesamten Körperoberfläche in die Hirnrinde (speziell der hinteren Centralwindung und des Parietallappens). Die dort gelegenen Neuren und Neurencomplexe haben die spezifische Eigenschaft, diese Sinneseindrücke durch die Ausbildung von „primären Associationen“ (Verknüpfung mit anderen Rindenneuren, conform diesen wohl auch chemische und physikalische Vorgänge in der Neuronstruktur?) dauernd aufzubewahren und als Erinnerungsbilder unter Umständen wieder zu reproduzieren. Das Wesen der Erinnerungsbilder liegt in der Combination der Associationsverknüpfung.

Im postfötalen Leben kommen ausserdem noch dazu die Erinnerungsbilder der Schallwellen die durch acusticus-laterale Schleife in die obere Schläfenwindung gelangen und dort „aufgespeichert“

werden, ebenso die der Lichtempfindungen, die durch opticus-Sehstrahlung ziehend im Occipitallappen (speziell Cuneusrinde, Umgebung der fissura calcarina) deponiert werden. Ähnlich verhält sich mit Geruchs- und Geschmacksempfindungen.

Alle diese verschiedenen Qualitäten von Erinnerungsbildern, die also in räumlich getrennten Rindenabschnitten lokalisiert sind, werden unter einander wieder verknüpft durch die sekundären *Associationsvorgänge* mit Erinnerungsbildern sowohl der gleichseitigen Hemisphäre (durch die Associationsbahnen sensu strictiori) als der andern Hemisphäre (durch die Commissurenbahnen). Jeder einzelne psychische Vorgang ist demnach an einen bestimmten Complex darauf eingearbeiteter („gebahnter“) Neuren sowohl der Projektions- wie der Associationsfaserung gebunden; man kann diese zusammengehörigen und zusammenarbeitenden Neuronartikulationen als „Neuronelemente“ bezeichnen.

Durch die Associationsvorgänge zwischen Neuronelementen entsteht erst die Begriffsbildung. Jeder Begriff besteht also aus einer Summe associierter Erinnerungsbilder. Höher gestellte Associationen bilden die Ideen, deren Verknüpfung die logischen Denkvorgänge. Die Reproduktion dieser Associationen nennt man eine Vorstellung. Nur ein Teil aller Associationen ist zu einer bestimmten Zeit jedesmal in Fluss, ein anderer Teil latent. Das Organ des Intellekts ist also die Associationsfaserung.

Die Summe der jedesmal flüssigen Associationen plus die neu eintretenden Sinneseindrücke machen einen Hauptbestandteil des Bewusstseinsinhaltes aus. Dieser Inhalt ist demnach einem beständigen Wechsel unterworfen.

Ein vermutlich nicht geringer Teil der Associationen verläuft aber auch unter der Schwelle des Bewusstseins (unbewusste Associationen).

Ausser den oben genannten Sinnesempfindungen

gelangt nun noch eine andere Art von Empfindungen in die Hirnrinde, und zwar gerade solche, die zu „unbewussten Associationen“ verarbeitet werden:

Dies sind die bei den frühzeitig stattfindenden reflektorischen Bewegungsvorgängen centralwärts weiter geleiteten Muskel- und Gelenkempfindungen; diese lagern sich in den Centralwindungen ab (wahrscheinlich in nächster Nähe der motorischen Centren) als die „Innervationsgefühle“ der durch die verschiedenartige Muskelthätigkeit hervorgerufenen Bewegungsvorgänge (kinästhetische Erinnerungsbilder).

Durch die Reproduktion dieser auch im post-fötalen Leben fortwährend sich ablagernden und durch (unbewusste) Association weiter verknüpften Erinnerungsbilder der Innervationsempfindungen wird auf unbekannte Art die bewusste, gewollte Muskelthätigkeit ermöglicht und deren zweckmässiger Ablauf reguliert, die willkürliche Bewegung ist also nur der äussere Ausdruck gewisser Vorstellungen. Die Bahn, in der diese Uebertragung von den Endstellen der centralen sensibeln Neuren auf diejenigen der centralen motorischen Neuren statthat (sie muss in der Rinde liegen), wäre das eigentliche Analogon der Reflexcollateralen der peripherischen Neuren.

Ein Beispiel möge das Besprochene versinnlichen. Auf Tafel 17, 3 erkennt man die Reflexbahn, ihr sensibles Stück, sp. (braun) — die Reflexcollaterale (r) — ihr motorisches Stück, mp. (blau). Darüber gestellt die centrale Bahn für die bewussten Aktionen, ihr sensibles Stück (grün) — Verbindungsneuron (schwarz) — ihr motorischer Abschnitt (rot). Die Erinnerungsbilder der Sinneseindrücke und Muskelempfindungen lagern sich um die sensibeln (grünen) Rindenaufsplitterungen herum ab, also in den (schwarzen) Commissuren- und Associationsneuren der Rinde, welche letztere Bahnen zu anderen Rindenstellen ziehen und aus andern kommen.

Bei einem Stich in die Zehe zuckt zunächst reflektorisch das betreffende Bein (Reflexverlauf im braunen Neuron zum blauen, Reflexübertragung im Lendenmark), zu gleicher Zeit ist im grünen Neuron die sensible Reizung zur Hirnrinde gelangt, hat, associiert mit verschiedenen Erinnerungsbildern, die bewusste Schmerzempfindung verursacht. Diese erregt (da ein neuer Stich droht — Association mit optischen frischen Sinneseindrücken) vermittelst der Auslösung der betreffenden Innervationsgefühle (lob. paracentralis) die zur Fortbewegung des Beines nötigen motorischen Bahnen (rot-blau), und damit die von ihm versorgten Muskeln.

Von den verschiedenen in dieser Weise ablaufenden Rindenthätigkeiten interessiert uns hier besonders der *Sprachvorgang*.

In der oberen Schläfenlappenwindung der linken Hemisphäre lagern sich beim Sprechen lernenden Kinde die Klangbilder der gehörten Worte ab (Wortklangcentrum, sensorisches Sprachcentrum). Die Bedeutung der Klangbilder zu erkennen (ihre Begriffsbildung) wird erst durch umfassende associative Thätigkeit ermöglicht.

Von hier führt eine Bahn (fasciculus uncinatus) zum Wortsprechcentrum (motorisches Sprachcentrum) im Fuss der unteren linken Stirnwindung (Broka'sche Windung). Hier oder doch in der Nähe sind die Innervationsgefühle (kinästhetischen Erinnerungsbilder) aller zum Sprechakte notwendigen Muskelsynergien (Zunge-, Mund-, Gaumen-, Kehlkopf-etc. Muskeln) durch Uebung, Nachahmung abgelagert und deren vom sensorischen Sprachcentrum aus angeregte Reproduktion löst schliesslich die komplizierten Bewegungsvorgänge aus, die zur Erzeugung von Buchstaben, Worten, Sätzen notwendig sind. Ist durch einen unglücklichen Zufall das Gehör beim Kinde erloschen, so ist natürlich die Spracherlernung unmöglich (Taubstummheit). Alle diese Vorgänge bei Er-

lernung der Sprache geschehen nun unter fortwährenden Associationsvorgängen mit den Erinnerungsbildern aus anderen Centren, besonders mit den optischen und taktilen. Je mehr Erinnerungsbilder in der Rinde sich aufspeichern und je zweckmässiger sie durch Associationen sich befestigen, um so grösser ist der geistige Fond des betreffenden Gehirns.

Die Sprachcentren liegen, wie die unten noch zu besprechenden andern Centren für Lesen und Schreiben in der Rinde nur einer Hemisphäre, bei allen Rechtshändern in der linken (bei den Linkshändern in der rechten). Das motorische Sprachcentrum ist wohl identisch mit den Centren des Facialis, Hypoglossus etc. Die Sprachbahn (s. Seite 48) führt von diesen Centren in der linken Hemisphäre zu den beiderseitigen Kernlagern des Nerv. VII, XII etc.

Beim *Lesen lernen* lagern sich die Schrift-erinnerungsbilder im Sehcentrum ab (lob. occipital., für das Verständnis der Schriftsprache wird besonders der gyr. angularis in Anspruch genommen), gelangen aber erst durch Association mit dem akustischen (Klangbild-)Centrum und auch mit dem motorischen Sprachcentrum zum Bewusstsein, weil wir beim Lesen lernen stets die Schriftbilder in ein Klangbild und ein Sprechbewegungsbild (lautes Lesen) umwandeln. Im späteren Leben können sich manche Menschen mehr und mehr von diesen Associationsvorgängen emancipieren.

Beim *Schreiben lernen* lagern sich die Schreib-erinnerungsbilder als Innervationsgefühle der Schreibbewegungen im rechten Armcentrum (und dem daran anstossenden hinteren Drittel des gyr. frontal. med.*) ab, sie stehen in innigster associativer Verknüpfung mit optischen und akustischen Erinnerungsbildern dieser Seite. Es entstehen also zuerst die Schreibbewegungsbilder und später die Gesichtserinnerungsbilder der Buchstaben.

*) Andere verlegen das „Schreibcentrum“ in den lob. parietal. inf.

Bei verschiedenen Individuen treten mehr die optischen, bei anderen mehr die kinästhetischen Schrift-Associationen in der Vordergrund.

Die Hauptregionen der Hemisphärenrinde, in denen diese Vorgänge sich abspielen, sind also die Zentralwindungen, obere Schläfenwindung, die Parietal- und Occipitalwindungen. Für die höheren geistigen Funktionen der Intelligenz wird besonders der Stirnlappen als anatomisches Substrat bezeichnet. Doch hat man sich immer zu vergegenwärtigen, dass die komplizierten Vorgänge des Denkvermögens nur in weiter aus- und aufgebauten Associationsoperationen bestehen, die Summe dieser Associationen kann unmöglich nur an die Thätigkeit eines Lappens gebunden sein.

Den Unterschied in der Verteilung der Centren auf beiden Hemisphären zu Gunsten der linken zeigt Fig. 16. Die „latenten“ Rindenfelder sind weiss. Die (getüpfelten) „Sinnescentren“ enthalten also die psychosensorischen und psychomotorischen Felder, Projektionsbahnen neben Associationsbahnen, die anderen (weissen) Rindenwindungen sollen ausschliesslich Associationsfasern erhalten (Ausführ. siehe Tafel 21).

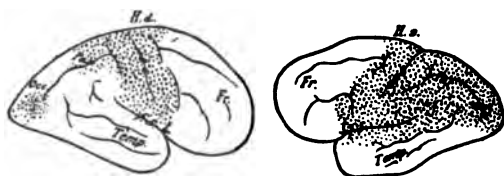


Fig. 16.

Zum Verständnis der Sprach- etc. Vorgänge diene Fig. 17. Die Bahnenverknüpfung beim Sprechen, Schreiben, Lesen lässt sich, wie folgt, wiedergeben, wenn wir bezeichnen:

mit 1 die sensorische Sprachbahn, I deren Centrum,

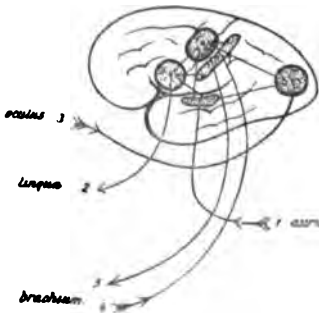


Fig. 17.

mit 2 die motorische Sprachbahn, II deren Centrum,

mit 3 die optische Bahn, III das optische Centrum,

mit 4 die kinästhetische Bahn für Sprach- und Schreibbewegungen, IV deren Centrum,

mit 5 die motorische Schreibbahn, V deren Centrum, (Armcentrum).

Mit x sei die Begriffsbildung, die wir also nicht als gebunden an ein Centrum auffassen, sondern als den Effekt der gesamten associativen Tätigkeit. Ein Teil der wichtigen jedesmaligen Associationen ist mit der Bezeichnung a in Klammer beigefügt.

Sprechen lernen: 1 (a3) — $\overbrace{\text{I} - \text{II}}^{\text{x}} (\text{aIV}) - 2$

Lesen lernen: 3 — $\overbrace{\text{III} - \text{I} (\text{aIV}) - \text{II}}^{\text{x}} - 2$

Schreiben lernen: 3 — $\overbrace{\text{III} - \text{I} (\text{aIV}, \text{aII}) - \text{V}}^{\text{x}} - 5$

Spontanes Sprechen: x — II (aIV, aI) — 2

Spontanes Lesen: 3 — $\overbrace{\text{III} - \text{I} (\text{aIV}) - \text{II}}^{\text{x}} - 2$

Spont. Schreiben: x — I (II) — III — V (aIV) — 5

Nachsprechen*): 1 — I — II (aIV) — 2

Nachschreiben: 3 — III — V (aIV) — 5

Diktatschreiben: 1 — I (aIII) — V (aIV) — 5

Weitere wichtigere Einzelheiten über die Physiologie der übrigen hier nicht berührten Gehirnteile werden bei der allgemeinen Symptomatologie (Ab-

*) Wenn mechanisch geschehend, ohne Begriffss- (x) Associationen.

schnitt IV, 3, topische Diagnostik) besprochen, um Wiederholungen zu vermeiden.

Es sei noch der *Coordination* der motorischen Thätigkeit gedacht.

Jeder, auch der geringste Bewegungsvorgang spielt sich durch das Zusammenwirken mehrerer Muskelgruppen ab. Die Regulierung des zweckmässigen Ablaufes der verschiedenen beteiligten Muskelaktionen bei jeder einzelnen Bewegung und Bewegungscombination nennt man *Coordination*.

Schon bei einer einfachen Muskelaktion müssen Agonisten und Antagonisten coordiniert arbeiten, viel mehr noch bei den komplizierteren in verschiedene aufeinander folgende Einzelaktionen zerfallenden Bewegungsvorgängen (z. B. Gehen, Sprechen u. s. w.); hier muss nicht nur der einzelne Bewegungsvorgang, sondern auch der zeitliche Ablauf in der Reihenfolge derselben zweckmässig geregelt werden.

Zusammenwirkende Muskelgruppen beziehen ihre peripherischen und wohl auch centralen Neuren oder doch einen Teil derselben aus Zelllagern, deren einzelne Zellen unter sich in besonders inniger Verbindung stehen, (*Coordinationscentren* und -Bahnen des Gehirns und Rückenmarks). So sind z. B. die Augenmuskelkerne, die Hypoglossuskern besonders innig verknüpft. Auch von einer Zelle aus können die Bewegungsimpulse (durch die *Collateralen*) auf verschiedene Muskeln übertragen und dadurch die coordinierte Muskelaktion unterstützt werden.

Wichtig ist für das Zustandekommen der *Coordination* die Regulierung durch die sensiblen Empfindungen (besonders Muskelempfindungen). Darüber und über den Einfluss des Kleinhirns auf die statische *Coordination* erübrigt noch zu sprechen.

Das Kleinhirn übt wohl zweifellos einen Einfluss auf die statische *Coordination* und die Gleichgewichtserhaltung des aufrecht stehenden und gehenden Körpers aus. Es erhält zu diesem Zweck

in centripetal leitenden Bahnen die Muskelempfindungen (auch optische, taktile u. s. w.) aus der Körperperipherie. Die corpora restiformia führen den Teil der Hinterstrangfasern, der nicht zur Schleife gelangt, aus den Hinterstrangkernen ins Kleinhirn; ebenso gelangt, wie wir wissen, die Kleinhirnseitenstrangbahn (unbekannter Funktion) und Fasern aus n. vestibularis (Bogengänge-Gleichgewichtsorgan?) und n. trigeminus (direkte sensorische Cerebellarbahn) dahin.

Wie nun aber der Kleinhirneinfluss auf die Coordination zu deuten ist, darüber bestehen nur unsichere Vermutungen.

Das Kleinhirn steht mit dem Grosshirn verschiedentlich in Verbindung, es wäre also denkbar, dass es auf die motorischen Rindenfelder desselben einen regulierenden Einfluss ausübt, also indirekt auf die Muskelthätigkeit einwirkt. Gerade mit diesen Centren scheint es aber nicht direkt verbunden zu sein.

Aus dem Kleinhirn zehen die Brückenfasern zu den gekreuzten Brückenganglien. In diesen endet auch, wie wir gesehen haben, sowohl die frontale, als die temporo-occipitale Brückenbahn.

Es erscheint also jede Kleinhirnhemisphäre mit dem Stirn-, Schläfen- und Occipital-Lappen der gekreuzten Grosshirnhemisphären in direkter Verbindung.

Des weiteren kommt aus dem roten Kern der Haube (der hinwiederum mit dem Thalamus etc. verbunden ist) der Bindearm zur gekreuzten Hemisphäre des Kleinhirns. Diese Grosshirn-Kleinhirn-Bahnen kennen wir; ihre Funktion ist unklar, sie scheint aber mit der Coordination in Zusammenhang zu stehen.

Auch eine direkte Beeinflussung der Muskulatur durch das Kleinhirn ist anatomisch denkbar. Vom Kleinhirn ziehen die Olivenfasern im corp. restiforme zur gekreuzten Olive, von hier führt die centrale

Haubenbahn nach oben, die „Olivenbahnen“ im Seitenstrang tiefer abwärts zu Zellen des Vorderhorns (?).

Alles in Allem: wir wissen noch nichts Sicheres darüber.

Im übrigen scheint das Kleinhirn gesonderte Centren wie das Grosshirn nicht zu enthalten — es ist vielmehr jeder Teil durch einen anderen ersetzbar; man schreibt ihm im wesentlichen einen „statischen, tonischen und sthenischen“ Einfluss auf die Muskelthätigkeit zu.

IV. Abschnitt.

Allgemeine Pathologie und Therapie der Erkrankungen des Nervensystems.

(Tafel 58—72.)

1. Ueber die Ursachen der Erkrankungen des Nervensystems.

Die Erkrankungen des Nervensystems entstehen entweder als **p r i m ä r e** Affektionen der Nervensubstanz selbst, oder sie kommen im Gefolge von Erkrankungen der anderen besonders der benachbarten Gewebe des Körpers (Blutgefäße, Häute, Knochen u. s. w.) **s e k u n d ä r** zustande.

Die häufigsten Ursachen dieser „sekundären“ Nervenkrankheiten sind :

- a) **E n t a r t u n g** d e s **B l u t g e f ä ß a p p a r a t s** und deren Folgezustände, (Arteriosklerose, Thrombose, Embolie, Ruptur, Aneurysma), dadurch kommen Ernährungsstörungen aller Art oder mechanische Compression und Zerstörung der Nervensubstanz zustande ;
- b) **a k u t e** o d e r **c h r o n i s c h e** e n t z ü n d l i c h e Prozesse in den Hirn-, Rückenmarkshäuten (Meningitis acuta, tuberculosa, syphilitica etc.) und im Knochen (Osteomyelitis, Caries, Gumma) von Schädel und Wirbelsäule. Diese können zu Compression und Ernährungsstörungen führen, teils auch direkt auf die Nervensubstanz übergreifen per continuitatem ;
- c) **T u m o r e n b i l d u n g** aller Art in den genannten Geweben (Sarcome, Carcinome, Osteome, Solitär tuberkel, Gummigeschwülste, Cysti

cerken etc.); deren Folge ist meist Compression der benachbarten Nervensubstanz; auch **Narbenbildung** kann ähnlich schädigend wirken.

- d) **Metastasenbildung**, von Eiterherden in andern Organen aus (Pyämie, Lungenabscesse), tuberkulösen Herden, malignen Tumoren etc.
- e) durch **Intoxikation**, infolge der Aufnahme und Bildung von giftigen Stoffen im Blut bei bestehenden, anderweitig im Körper lokalisierten Krankheitsherden (Diphtherie, Septikämie, Erysipel, Typhus, Syphilis, Nephritis, Diabetes etc.).
- f) bei bestehenden **Allgemeinerkrankungen** der Körperconstitution (Anämie, Kachexie, Chlorose u. s. w.).

Zu den „**primären**“ Erkrankungen des Nervensystems werden die unter e und f oben angeführten häufig noch gerechnet. Ausserdem gehören hieher eine Reihe von anderen toxischen und infektiösen Erkrankungen, die im Nervensystem selbst sich abspielen (Blei, Arsen, Secale, Alkoholvergiftung, Poliomyelitis acuta, Myelitis acuta, Tabes dorsualis, Neuritis acuta u. s. f.).

Sodann sind hieher alle die durch fehlerhafte **Embryonalanlage** bedingten Erkrankungen (Muskelatrophie, hereditäre Systemerkrankungen u. a.), sowie die Reihe der „**funktionellen**“ Nervenkrankungen zu rechnen.

Man bezeichnet als **funktionelle** Erkrankungen solche, bei denen es mit den bisherigen Untersuchungsmethoden nicht möglich war, **anatomische** Veränderungen im Nervensystem nachzuweisen. Es fehlt also bei diesen die Erkenntnis über genaueren Sitz und Charakter der Erkrankung. Man fasst sie bisher, ob mit Recht oder Unrecht, nur als Störungen im Ablauf der Funktion auf (durch molekuläre, che-

mische? krankhafte Prozesse bedingt). Ihr Gebiet wird mit der Verfeinerung der Untersuchungsmethoden ein immer kleineres. Hieher gehören: Hysterie, Neurasthenie, genuine Epilepsie, Chorea, eine Reihe von psychischen Erkrankungen (Melancholie, Manie etc.) u. a.

Im Gegensatz zu den funktionellen bezeichnet man die oben genannten Nervenkrankheiten mit nachweisbaren anatomischen Veränderungen als „organische“ und lokalisierbare Erkrankungen.

Eine weitere Einteilung der Nervenkrankheiten ist die nach den Ursachen. Man teilt dieselben darnach ein in die endogenen, in der Anlage des Organismus bedingten, und in die exogenen, später erworbenen (toxischen, infektiösen etc.) Erkrankungen.

In Anerkennung der Mangelhaftigkeit unseres Wissens von den Ursachen und vor allem aus didaktischen Ueberlegungen ist es aber ratsam, auch die anderen Einteilungsprinzipien mitbestimmend sein zu lassen.

Zum Verständnis der endogenen, durch fehlerhafte Embryonalanlage bedingten Nervenerkrankungen sei noch folgendes hervorgehoben. Es gibt eine Reihe von Erkrankungen, von denen die eine oder andere bei verschiedenen Gliedern einer Familie wiederholt in derselben oder einer ähnlichen Form auftreten kann. Auf welche Weise der Fehler in die Generationsreihe gelangt ist, lässt sich vorläufig nicht eruieren.

Gleichwie nun für die meisten Organe (Herz, Niere, Leber) im Senium ein vollkommener Ersatz des bei der Organfunktion verbrauchten Parenchymmaterials nicht mehr möglich ist und so eine „senile“ Atrophie des betreffenden Organs (insbesondere des Parenchym's desselben) eintreten muss, so kann man sich auch vorstellen, dass bei manchen Individuen für einzelne Organe oder Organteile diese „Abnutzung“

schon frühzeitiger eintreten kann, wenn dieselben nicht mit der nötigen Lebenskraft von Haus aus ausgestattet sind. Es wird also in diesen Fällen zu einem Schwunde dieser Teile kommen, nachdem die „Ersatzfähigkeit“ für das verbrauchte Material dergestalt fehlt (Lebercirrhose, Schrumpfniere etc.). Für verschiedene Nervenbahnen gilt nun auch das bisher gesagte. Infolge einer fehlerhaften Anlage der Bahn geht sie vor dem Tode des Individuums, häufig schon lange Jahre vorher, langsam und unaufhaltsam zu grunde (Involutionserkrankheiten).

In neuester Zeit ist die Hypothese aufgestellt worden, dass die Auswahl der jeweils in dieser Weise einer Degeneration unterworfenen Bahnen, in der Art durch deren Funktion bestimmt wird, dass die am meisten beschäftigten Bahnen (Reflexbahnen, sensible Bahnen, Pyramidenbahnen) am leichtesten dieser Degeneration verfallen, besonders bei anderweitig schon bestehenden Ernährungsstörungen (Kachexie, Intoxikation). Dies trifft in manchen Fällen auch zu, in anderen wieder nicht.

Ausser bei diesen spielt auch bei der Entstehung der exogenen Nervenerkrankungen zweifellos angeborne oder irgendwie erworbene, in ihrem Wesen aber noch unklare „Disposition“ eine nicht wegdisputierende Rolle.

Bei manchen Erkrankungen kann man auch eine oder mehr konkurrierende „auslösende“ Ursachen konstatieren. Geistige Ueberanstrengungen, Excesse aller Art und vor allem das Heer der verschiedenartigsten körperlichen Leiden üben einen grossen Einfluss als solche aus.

2. Allgemeines über die patholog.-anatomischen Veränderungen bei Nervenkrankheiten.

Die Erkrankung kann entweder wahllos einen bestimmten Abschnitt des Nervensystems mit den gerade dort gelegenen Nervenzellen und Fasern betreffen

(Diffuse-, Herderkrankung, im Rückenmark: Querschnittserkrankung), oder sie kann sich nur auf einen Complex von anatomisch und funktionell zusammengehörigen Zellen, oder Fasern, oder ganzer Neuren, oder schliesslich ganzer Bahnen ausdehnen (System-Erkrankungen).

Erkranken gleichzeitig zwei oder mehr verschiedene Neuroncomplexe oder Bahnen, so spricht man von „combinierter Systemerkrankung“.

Bei Herderkrankungen wird z. B. durch einen Bluterguss die betreffende Stelle der Nervensubstanz zertrümmert und es entsteht dadurch auf der Oberfläche des Organs ein Defekt, innerhalb der Organsubstanz eine Höhlung, in der die Reste des Blutfarbstoffs lange noch nachweisbar sind, der grösste Teil des Inhalts wird resorbiert.

Bei Ernährungsstörungen, (Arterienverschluss, Compression, entzündliche Processe) tritt Erweichung oder Eiterung (bei Anwesenheit von Eitererregern) ein. Die betreffenden Zellen und Nervenfasern werden nekrotisch und zerfallen vollkommen. Durch Leukocyten werden die Zerfallsprodukte (Fett-, Eiweiss-Körnchen) weiter transportiert (Körnchenzellen). Schliesslich resultiert ebenfalls ein Defekt, eine Cyste. Um alle Defekte herum verdickt sich das Gliagewebe zu einer derben Hülle, die Cyste auch teilweise ausfüllend. Durch diesen Narbenprocess erfolgt später auch eine Schrumpfung des Herdes.

Eine jede Herderkrankung hat aber ausser diesen lokalen, primären Folgen noch eine Reihe anderer Erkrankungsprocesse sekundär zur Folge. Es treten nämlich ausgehend von der betreffenden Herderkrankung die sogenannten „sekundären Degenerationen“ sowohl in aufsteigender, wie in absteigender Richtung (für verschiedene Bahnen verschieden) auf, die zum Teil durch das ganze Nervensystem hindurch

zu verfolgen sind. Diese Degenerationen entwickeln sich nach folgenden Grundsätzen:

Jede Neuronzelle übt, wie wir a. a. O. schon sahen, einen nutritiven Einfluss auf ihre Teile, die Fortsätze, aus. Eine Zerstörung der Zelle oder eine Aufhebung des Zusammenhangs der Zelle mit der betreffenden Zellfaser hat den sekundären Zerfall der distalen, von der Zelle getrennten Teile zur Folge. Auch die Neuronzelle selbst erleidet bei Faserunterbrechung sekundäre Veränderungen, wenn sie in ihrer Funktionsausübung gehindert ist.

Die Degeneration beginnt sofort nach der Schädigung des Zusammenhanges in dem am meisten peripher gelegenen Teile des betreffenden Neuronabschnitts, also in der Faserendaufsplitterung und umfasst schliesslich den betreffenden Teil in seinem ganzen Verlauf. Der Degenartionsprocess erfolgt also cellulipetal für den jeweils von der Zelle abgetrennten Faserteil. Ist die Continuitätstrennung eine totale und plötzlich erfolgende (Trauma) so tritt die Degeneration gleichzeitig im ganzen Verlauf der Faser ein. Ist der Degenerationsprocess abgelaufen, was nach einigen Wochen bis Monaten meist der Fall ist, so resultiert an der früheren Stelle der degenerierten Nervenbahn eine irreparable Lücke. Eine Regeneration findet nur in peripherischen Nerven u. U. statt, indem von Zellen der Schwann'schen Scheide aus eine Wucherung von Keimzellen, die schliesslich die Nervenfaser wieder rekonstruieren, stattfindet.

Von der sek. Degeneration, dem Faser-ausfall, ist zu trennen die sek. Atrophie (einfache Verschmälnerung von Fasern und Zellen), sie tritt da ein, wo der Zusammenhang mit dem primären Herd kein direkter, sondern ein mittelbarer ist, während aber doch der normale Funktionsablauf gestört ist.

Herde in der Grosshirnrinde bedingen sek. Degeneration der dort entspringenden Projektions- und Associationsfaserung (letztere meist nur teilweise,

weil durch erhaltene Collateralen der Funktionsablauf noch möglich ist), ferner findet sek. Degeneration im Thalam. opticus statt, sek. Atrophie entwickelt sich in den Bestandteilen der Regio subthalamica, der Schleife, dem roten Kern und dem gekreuzten Bindearm, die übrigen Bahnen und Kerne bleiben unverändert.

Bei Herden im Zwischenhirn degeneriert auf und absteigend die Schleife, der rote Kern, der Sehtraktus, es atrophieren die Brückenganglien, die Bindearme, das corp. dentatum cerebelli etc. Bei Herden im Kleinhirn degenerieren: corpus restiforme, untere Olive, Brückenarme etc., es atrophieren: der gekreuzte rote Kern, die Bindearme etc. Bei Herden im Rückenmark degenerieren aufsteigend die sensiblen Bahnen, deutlich besonders die langen Bahnen (Goll'sche Stränge, Kleinhirnsseitenstrangbahn), absteigend: die motorischen (Pyramiden-, Vorder- und Seitenstrang u. a.). Genaueres s. Tafel 65—72.

Es gibt auch Bahnen, die nach beiden Richtungen hin degenerieren zu können scheinen (z. B. die Schleifenbahn). Diese Bahnen führen wahrscheinlich Fasern verschiedenen Ursprungs.

Die mikroskopisch erkennbaren anatomischen Veränderungen scheinen beim primären oder sekundären Zerfall des Nervengewebes im wesentlichen die gleichen zu sein. Wir wissen eben, abgesehen von groben morphologischen Alterationen, ungemein wenig von den feineren krankhaften Vorgängen in der Nervenzelle und Nervenfaser. Die Ganglienzellen erleiden eine Trübung ihres Protoplasmas, zerfallen, schrumpfen, verlieren ihre Fortsätze und können schliesslich vollkommen verschwinden, oder es bilden sich Vakuolen und abnorme Pigmentierung.

Die Nervenfaserquellen auf (auf das 5 bis 10fache), ihre Markscheide zerfällt in einzelne Tropfen und wird schliesslich resorbiert, der Axencylinder geht schon vorher, in anderen Fällen erst

später, zu Grunde (Degenerationsprocess). An die Stelle der verschwundenen Nervenzellen und Fasern tritt immer dicht verfilztes, neugebildetes Gliageewebe mit zahlreichen Blutgefässen, deren Wandungen verdickt sind; auch Rundzelleninfiltration, im Anfang Körnchenzellen (s. vorn), sind häufig nachweisbar. Schliesslich tritt in dieser Weise die sogenannte „Sklerose“, narbiger Bindegewebssersatz der zu Grunde gegangenen Fasern, auf (s. Taf. 63).

3. Die Symptomatologie und Lokalisationslehre der Nervenerkrankungen (Topische Diagnostik).

Bei den verschiedenen Erkrankungsprocessen können die nervösen Organe in zweierlei Weise reagieren. Entweder sie können zu krankhafter Thätigkeit gereizt werden, oder ihre Funktion kann gehemmt und schliesslich ganz aufgehoben werden. Häufig gehen die beiden Erscheinungen so ineinander über, dass bei Beginn des Erkrankungsprocesses mehr die Reizungs-, beim Fortschreiten desselben daran anschliessend die Lähmungserscheinungen, das Erlöschen der betreffenden Funktion, in den Vordergrund treten.

Die Erkrankung der motorischen, corticomuskulären Bahn kann als Reizungssymptome grosse Krampfanfälle, Muskelkrämpfe (tonische anhaltende, klonische aussetzende), bündelförmige und fibrilläre Muskelzuckungen, als Lähmungssymptome Schwäche (P a r e s e) oder Lähmung (P a r a l y s e) einzelner oder mehrerer Muskelgebiete zur Folge haben, je nach der Ausbreitung des Erkrankungsgebietes.

Die Erkrankung der sensibeln Bahn kann als Reizsymptome neuralgieähnliche heftige Schmerzen, krankhaft gesteigerte Empfindlichkeit (Hyperaesthesia, Hyperalgesie), als Lähmungserscheinungen, Abschwächung

oder vollkommene Aufhebung der ganzen Sensibilität oder auch nur einzelner Qualitäten verursachen (Anaesthesie, Analgesie, Thermanästhesie).

Die Erkrankung der coordinatorischen Bahnen hat die Beeinträchtigung oder Sistierung der Coordination der Muskelaktionen zur Folge (Ataxie: Bewegungsataxie; statische Ataxie).

Entscheidend für den Eintritt der Symptome ist weniger die Art des Erkrankungsprocesses als die Lokalisation und Ausdehnung desselben. Hierbei ist wichtig die Unterscheidung der Herderkrankungen von den systematischen; die Symptome der letzteren sind viel mehr konstant und gesetzmässig, wie diejenigen der ersteren, die eben nach der Topographie des Herdes variieren.

Die grundlegenden Thatfachen für die Symptomatologie der Nervenkrankheiten sind die folgenden:

Eine Läsion des *centralen motorischen Neurons* hat die Lähmung des von ihm versorgten Muskels zur Folge, die Muskelthätigkeit ist dem Willenseinfluss entzogen. Die Lähmung muss infolge der Kreuzung des centralen Neurons auf der entgegengesetzten Körperhälfte eintreten. Die Lähmung ist spastisch, d. h. die betreffenden Muskeln bieten bei passiven Bewegungen einen Widerstand, der Tonus der Muskulatur ist erhöht (Hypertonie), die Muskeln haben die Neigung zur spontanen Verkürzung (Contracturenbildung). Ausser einer mässigen „Inaktivitätsatrophie“ tritt für gewöhnlich *keine* eigentliche „degenerative“ Muskelatrophie ein, der Muskel bleibt in seinem Protoplasmabestand erhalten. Die Reflexbahn ist nicht unterbrochen, die Reflexauslösung vielmehr erleichtert (erhöhte Reflexe). Sitzt die Erkrankung in der Nähe der Zellen dieses Neurons (Hirnrinde, Centralwindungen), so können als an-

fängliche Reizerscheinungen unwillkürliche Zuckungen des oder der betreffenden Muskeln eintreten (motorische Reizerscheinungen, tonische und klonische Krämpfe, epileptiforme Krampfanfälle (halbsseitig oder beiderseitig), choreatische unwillkürliche langsam erfolgende ungeordnete Bewegungen, athetotische unwillkürliche, übermässige, ungewöhnliche Finger- etc. Bewegungen.

Eine Läsion des *peripherischen motorischen Neurons* führt ebenfalls zu einer Lähmung des betroffenen Muskels. Die Lähmung liegt aber, infolge des ungekreuzten Verlaufes des Neurons, auf der gleichen Seite der Körperhälfte. Diese Lähmung ist eine schlaffe, d. h. es besteht kein Widerstand bei passiven Bewegungen, der Tonus der Muskulatur ist herabgesetzt (Hypotonie, Atonie), es besteht keine Neigung zur Contracturenbildung. Der Muskel verfällt je nach der Art der Erkrankung rascher oder langsamer einer degenerativen Atrophie (das Protoplasma der Muskelfibrillen trübt sich, zerfällt körnig und wird resorbiert), der Muskel wandelt sich schliesslich in eine fibröse Masse um, das Protoplasma seiner Muskelfasern ist vollkommen verschwunden. (Dies ist am frischen Muskeldurchschnitt schon makroskopisch zu konstatieren; der degenerierte Muskel sieht gelb, der einfach atrophische rötlich, der gesunde aber dunkelrot aus.) Siehe auch noch Elektrodiagnostik, dies. Abschn., 4.

Der Reflexbogen ist unterbrochen, die Reflexe sind also erloschen. Als Reizerscheinungen sind oft aufzufassen die „fibrillären“ Muskelzuckungen, die in den kleinsten Bündelchen der befallenen Muskeln ohne Bewegungseffekt sich abspielen, der Muskel kann infolge dessen in einer beständigen wogenden Unruhe sein, schliesslich erlöschen dieselben natürlich auch.

Die Läsion der sensibeln Bahn bedingt Sensibilitätsstörungen auf der entgegenge-

setzten Körperhälfte bei Erkrankung des centralen, auf der gleichen Seite bei solcher des peripherischen Neurons. Ausserdem aber bestehen keine so durchgreifenden Differenzen in den Symptomen, wie bei der motorischen Bahn. Als ein auf die hinteren Wurzeln (periph. Neuron) zu beziehendes Symptom fasst man die Reizerscheinungen auf, die aus heftigen, neuralgieähnlichen, reissenden Schmerzanfällen bestehen.*)

Da die motorische Bahn das ganze Nervensystem in der Art durchzieht, dass vom Hirnstamm an neben dem weiterziehenden centralen die Reihe der peripherischen successive abgeht, so benützt man bei Herderkrankungen zu einer genauen Lokalisationsdiagnose die oben angeführten motorischen Symptome bei Störung der centralen Bahn gewissermassen als *Abscissenaxe*, auf der die anderen Herdsymptome als *Ordinaten* die Höhe angeben.

Wir betrachten nun die Symptome der Herd- und System-Erkrankungen.

I. Die Symptome von Herderkrankungen.

A. Des Gehirns.

Dieselben zerfallen in die direkten (Herdsymptome im eigentlichen Sinn) und in die indirekten (Fernwirkung auf benachbarte Gehirnteile), sowie endlich in die *Allgemeinsymptome* (durch die Art der Läsion und ihre Entwicklung bedingt); zu letzteren gehören: Fieber, Kachexie, Erbrechen, Kopfschmerz, Störungen der psychischen Thätigkeit. Bei ausgedehnten Läsionen besteht Bewusstseinsstörung (Coma, Somnolenz). In folgendem sind natürlich nur die direkten Herdsymptome besprochen.

*) Auch „central“ (bei Herderkrankungen im letzten Drittel des hinteren Schenkels der inneren Kapsel) sollen Schmerzempfindungen ausgelöst werden.

1. Symptome bei Läsionen der Hirnrinde.

a) des Stirnlappens.

Erkrankungen desselben verlaufen häufig ohne nachweisliche Symptome. Bei ausgedehnten Herden bestehen oft psychische Störungen (Apathie, Demenz, Mangel an geistiger Concentrationsfähigkeit).

Ist speziell die untere Stirnwindung in ihrem hintersten Abschnitte in der linken Hemisphäre zerstört, so besteht Verlust der willkürlichen Sprachinnervation (motorische Aphasie).

Bei grösserer Ausdehnung kann, wenn das Armcentrum in den Centralwindungen mitbetroffen ist, zugleich auch Unfähigkeit, willkürlich zu schreiben (Agraphie) bestehen.

Bei Läsionen beider Stirnlappen (besonders bei Tumoren) sind auch Störungen der Rumpfbewegungen (Art von Ataxie), der Stimmbildung beobachtet worden.

b) der Centralwindungen.

Erkrankung des oberen Drittels und des l. ob. paracentralis hat spastische Lähmung der ganzen unteren Extremität der gegenüberliegenden Seite zur Folge, Monoplegia cruralis, eventuelle Reizsymptome bestehen in klonischen Zuckungen, choreatischen, athetotischen Bewegungen des Beines.

Läsion des mittleren Drittels bedingt gekreuzte spastische Monoplegia brachialis eventuell motor. Reizerscheinungen in diesem Arm.

Läsion des unteren Drittels verursacht gekreuzte Monoplegia facialis, event. Zuckungen in diesem Facialis-Gebiet (nur die „untere“ Facialis-muskulatur ist beteiligt).

Läsion des Gebietes unter und vor dem Facialiscentrum bedingt Monoplegia lingualis, Lähmung des gekreuzten Hypoglossus, die Zunge weicht nach der gelähmten Seite ab.

Ist die Herdausdehnung in den Centralwindungen eine beträchtlichere, über ein Centrum hinausreichende, so beteiligen sich natürlich auch mehr Muskelgruppen der gekreuzten Seite, Hemiplegia partialis, H. totalis (bei vollkommener Extremitäten-, Facialis-, Hypoglossus- und Sprach-Lähmung).

Die eventuellen Reizerscheinungen können bei Rindenläsionen in diesem Bezirk (bes. traumatischer Art) auch in Form der cortikalen partiellen Epilepsie (Jackson-Epilepsie) auftreten, indem es von dem primären Herd aus zu einer successiven Erregung (durch die Associationsbündel) sämtlicher motorischer Centren (in der Reihenfolge ihrer Lage) kommt; die Krampfanfälle spielen sich dementsprechend in derselben Reihenfolge (Bein, Arm, Gesicht oder umgekehrt) in der gegenüberliegenden Körperhälfte ab und können (durch die Commissurenbahnen!) auch auf die andere Hemisphäre übertragen werden. Aehnlich dieser motorischen besteht auch eine sensorische Jackson-Epilepsie, die als Reizzustand in den sensorischen und Sprachcentren sich äussert.

Bestehen Rindenherde in den Centralwindungen beider Hemisphären, so besteht doppelseitige spastische Lähmung, Diplegia facialis, brachialis etc. (s. Pseudobulbaerparalyse).

Die Muskellähmung in diesen Fällen ist eine spastische (s. o.), die Sehnenreflexe der gelähmten und auch häufig der anderen Seite sind erhöht, die Hautreflexe der gelähmten Seite dagegen häufig herabgesetzt.

c) Parietallappen.

Seine Läsion hat manchmal Störungen in der Sensibilität der gegenüberliegenden Körperhälfte zur Folge (Muskel- und Hautempfindungen). Doch ist die Art dieser Störung (Hemianaesthesia) noch nicht genügend klar. Ein Herd im gyr. angularis kann Augenmuskelstörungen Ptosis am gegenüberliegenden Auge, gleichsinniges Abweichen beider Bulbi nach

der Seite des Herdes (*déviatiön conjugüée*) zur Folge haben.

Durch Läsion der linksseitigen unteren Scheitellappenwindungen (*gyrus angularis*) soll Unfähigkeit zu lesen (*Alexie*) (während die Sprachfähigkeit nicht gestört ist) verursacht werden.

d) Occipitallappen.

Seine einseitige Zerstörung hat die als „*Hemianopsie*“ bezeichnete Sehstörung zur Folge, d. h. Blindheit der gleichseitigen beiden Netzhauthälften. Bei Zerstörung z. B. des linken Lappens: Blindheit der beiden linken Retinahälften oder was dasselbe ist: Ausfall der von der rechten Hälfte des Gesichtsfeldes eintretenden Lichtempfindungen, also rechtsseitige *Hemianopsie*. Bei umfangreicheren Läsionen besonders in der linken Hemisphäre kommt Ausfall der optischen Erinnerungsbilder und deren Associationen zu stande: Seelenblindheit, Unfähigkeit einen gesehenen Gegenstand seinem Begriff nach zu erkennen, event. auch nur bezeichnen zu können (*optische Aphasie*).

Bei doppelseitigen Herden kann vollkommene (*Rinden-*)Blindheit bestehen.

e) Schläfenlappen.

Zerstörung der oberen Windung in der linken Hemisphäre hat den Ausfall der akustischen Wortklangerinnerungsbilder und deren Associationen zur Folge (*sensorische Aphasie* = Mangel des Wortverständnisses bei erhaltener Sprachfähigkeit).

Bei beiderseitigen Läsionen besteht „*Rindentaubheit*“, auch Tonklangtaubheit.

f) Mediane Hemisphärenfläche.

Der lob. *paracentralis* ist bei den Centralwindungen, der *Cuneus* beim Occipitallappen zuzurechnen.

Zerstörung des *gyrus uncinatus* (*gyr. Hippocampi*) soll Geruchsstörungen (*centrale Anos-*

mie), Läsion des basalen hinteren Abschnitts des Stirnlappens, Geschmacksstörungen (centrale Ageusie) zur Folge haben; nur bei doppelseitigen Herden deutlich.

g) Inselnappen.

Läsion der linksseitigen Inselgegend hat den Effekt einer Störung im Ablauf der associativen Thätigkeit zwischen den Sprachcentren (wohl weil hier stets der fascicul. uncinatus zerstört ist), es kommt zu einer fehlerhaften, aber nicht aufgehobenen Wort- und Satzbildung, Versprechen u. s. w. (Paraphasie). Es mangelt die Kontrolle des sensorischen Sprachcentrums.

2) Läsionen des Centrum semiovale.

Dieselben sind häufig symptomlos. Werden indes durch die Lokalisation der Läsion Bahnen zerstört, die aus den angegebenen Rindenfeldern weiter führen (subcortikale Läsionen), so können dieselben Symptome wie bei Rindenzerstörung (meist aber ohne Reizerscheinungen) auftreten: Monoplegien, Aphasien Hemianopsie (Sehstrahlung), Hemianaesthesie. Da die motorischen centralen Bahnen im Marklager, je tiefer sie absteigen, um so mehr convergieren, werden häufig auch durch einen kleineren Herd hier mehrere zu gleicher Zeit beschädigt; während bei Rindenläsionen aus dem umgekehrten Grunde die Monoplegien überwiegen, kommen hier häufiger ganze oder teilweise Hemiplegien zu stande.

Balkenläsionen sind meist symptomlos.

3) Läsionen der Capsula interna.

- a) Zerstörung des vorderen Schenkels besteht meist ohne nachweisliche Symptome.
- b) des hinteren Schenkels, wenn nur das Knie betroffen ist: Facialis- (unterer Ast) Hypoglossuslähmung (wenn linksseitig: Sprachstörungen) der gekreuzten Seite. (Wenn doppel-

seitig: Diplegie); wenn der mittl. Teil betroffen ist, gekreuzte Hemiplegia brachio-cru-
ralis; wenn der hintere Teil Sitz der Läsion
ist: Hemianaesthesia (partielle) der gegenüber-
liegenden Körperhälfte, Hemianopsie, manch-
mal (noch unsicher!) Gehörabschwächung.
Meist ist die Ausdehnung des Herdes so gross,
dass der grössere Teil des Kapselabschnittes
zerstört ist, dann bestehen die genannten Er-
scheinungen vereint (totale Hemiplegia
facio-hypoglosso-brachio-cru-
ralis der gegenüberliegenden Körperhälfte mit Hemi-
anaesthesia, Hemianopsie etc.).

Augenmuskeln, Kaumuskeln, oberer Facialis,
Hals-, Rumpfmuskeln sind als bilateral wirkend
und innerviert nur bei doppelseitigen
Herden von Lähmungen betroffen.

4. Läsionen des Stammganglion (nucl. caudat.,
nucl. lentif.) scheinen symptomlos bestehen zu können,
die dabei vorhandenen Erscheinungen sind auf die
Mitbeteiligung der benachbarten inneren Kapsel zu
beziehen (indirekte Symptome!).

5. Als Folgen einer Thalamusläsion (besond.
wenn doppelseitig) treten Störungen der psychisch-
affektiven Thätigkeit auf (der „Psychoreflexe“, des
Lachens, Weinens etc.).

Auch Koordinationsstörungen, choreatische Reiz-
erscheinungen, auffallend rasch sich entwickelnde
Muskelatrophien auf der gekreuzten Seite sind darauf
bezogen worden.

Bei Zerstörung des hinteren Thalamusabschnitts
(Pulvinar) tritt partielle Hemianopsie ein.

6. Herde in der regio subthalamica bedingen
gekreuzte Hemianaesthesia (Schleifenläsion).

7) *Läsionen der Vierhügelgegend.*

Als Reizsymptom scheint eine eigentümliche Gang-
störung (taumelnder, unsicherer Gang, cerebellare

Ataxie, durch Bindearmbeteiligung oder Fernwirkung auf das benachbarte Kleinhirn zu erklären?) aufzutreten; dieser Gang spricht aber erst in Verbindung mit anderen Symptomen für eine Vierhügel-erkrankung. Hieher gehört: Augenmuskellähmung (Ophthalmoplegie). Dieselbe kann eine nucleare (Läsion der Kernlager) oder eine fasciculaere Nerven-faserlähmung (durchziehende oculomotor. Fasern) sein, kann je nach dem Sitz eine einseitige oder doppelseitige (besond. bei Kernlähmung, benachbarte Lage!) sein. Läsion der zuvorderst (noch in der Seitenwand des III. Ventrikels) gelegenen Kerne scheint Lähmung der interioreen Augenmuskeln (M. ciliaris, sphincter pupillae) und (unter dem vorderen Vierhügel) des rect. int., sup. und lev. palp. sup. zu bedingen, die übrigen Augenmuskelkerne liegen mehr rückwärts, der Abducens ist hierbei frei.

Ist die Haube unter den Vierhügeln mit betroffen, so besteht gekreuzte (unvollständige) Hemian-aesthesie (Schleife).

Ist der Hirnschenkelfuss lädiert, so besteht gekreuzte Hemiplegia brachio-cruralis, auch facio-lingualis.

Ist eine Läsion nur einseitig, so besteht also gekreuzte Hemiplegia totalis mit gleichseitiger Oculomotoriuslähmung (peripherisches, gleichseitiges Neuron); diese Form von Hemiplegien, bei denen neben der Läsion der gekreuzt verlaufenden centralen Neuren zugleich ungekreuzte peripherische Neuren durch den Herd lädiert sind, bezeichnet man als Hemiplegia alternans. Bei doppelseitigem Herde ändern sich diese Erscheinungen entsprechend der Ausdehnung.

Die hiebei gelähmten Augenmuskeln verfallen natürlich einer degenerativen Atrophie, während die übrige Extremitätenlähmung eine spastische, ohne schwerere Muskelschädigung einhergehende ist.

Ist der tractus opt., oder das corp. geniculat. laterale mit befallen, so besteht totale oder partielle Hemianopsie.

Bei Zerstörung des hinteren Vierhügels und corp. geniculat. mediale bestanden manchmal Gehörstörungen (bes. wenn doppelseitig).

8) *Brückenläsionen.*

Einseitige Herde können bedingen Hemianästhesie (Schleife), Hemiplegia brachio-cruralis (Pyramidenbahn) der andern Körperhälfte.

Ferner Lähmung der gleichseitigen Kaumuskeln (mot. Trigeminus, periph. Neuron) oder weiter hinten der gleichseitigen Facialismuskulatur (Periph. Neuron). (Hemiplegia alternans.) Zerstörung eines Abducenskerns bedingt kombinierte Augenmuskellähmung (gleichseitiger rectus externus und gekreuzter rectus int.).

Sodann Anästhesie im gleichseitigen Trigeminus-Gebiet, Geschmacksstörungen, artikulatorische Sprachstörungen (mangelhafte Buchstabenbildung) durch Beteiligung von Facialishypoglossus-Fasern.

Als Reizerscheinungen können vorkommen Schwindel, Ataxie, Trismus.

Bei doppelseitigen Herden die entsprechenden Symptome.

9) *Läsionen der Medulla oblongata.*

Wenn einseitig, so kann bestehen Hemiplegia brachio-cruralis, Hemianästhesie der andern Körperseite. Werden die fibrae arcuatae intern. des hinteren Medulla-Abschnitts betroffen, so kann auch gleichseitige Hemianästhesie bestehen (bereits gekreuzte Schleifenfasern).

Ausserdem kann gleichseitige Hypoglossuslähmung (Periph. Neuron, Hemiplegia alternans) bestehen, die Zunge weicht nach der Seite des Herdes ab, die betreffende Hälfte ihrer Muskulatur degeneriert.

Als Folge besteht artikulatorische Sprachbehinderung, bulbäre Sprache (ohne dass centrale Sprachstörungen vorhanden sind). (Dysarthria labiolingualis.)

Ferner können Schlinglähmung, Epiglottislähmung (Verschlucken), Atmungsstörungen, Aphonie (Stimmbandlähmung) und cirkulatorische Störungen bestehen, besonders bei doppelseitigen Herden. Zerstörung der unteren Oliven soll Gleichgewichtstörungen zur Folge haben.

10) Läsionen des Kleinhirns.

Ihre Symptome sind oft vieldeutig und unklar.

Bei Erkrankung des Wurmes treten Gleichgewichtsstörungen, Schwindelanfälle, cerebellare Gangstörung (Taumelgang), Erbrechen, manchmal Hinterhauptschmerz auf.

Läsion der process. cereb. ad pontem hat ebenfalls Gleichgewichtsstörungen, Schwindel und Zwangsbewegungen (Drehung um die Längsaxe) zur Folge.

Hemisphärenläsionen können symptomlos bleiben.

11) Herderkrankungen der Hirnbasis.

Diese sind insbesondere charakterisiert durch die gleichzeitige Lähmung mehrerer basaler Gehirnnerven derselben oder beider Seiten (oculomotorius, abducens, facialis, trigeminus, hypoglossus- etc. Lähmung).

Zugleich kann der Hirnschenkelfuss (gekreuzte Hemiplegie), der tractus opticus, das Chiasma beteiligt sein.

Die Symptome müssen darnach sehr verschieden sein und sind leicht zu rekonstruieren. Näheres siehe unter „peripherische Nerven“ dieses Abschnittes. Am häufigsten kommen zusammen betroffen vor N. II und III, N. VI und VII, N. X, XII, XI (vord., mittl., hint. Schädelgrube).

Kurz zusammengefasst ist also die typische Ge-

hirnlähmung die spastische Hemiplegie und die Hemianaesthesia der gekreuzten Seite.

Rindenherde machen überwiegend Monoplegien, Capselherde reine Hemiplegien, Vierhügel-Hirnschenkelherde: Hemiplegie mit gekreuzter Oculomotoriuslähmung (H. alternans super.),

Brückenherde: Hemiplegie mit gekreuzter Trigemini - facialislähmung (Hemiplegia alternans med.),

Medulla oblongata-Herde: Hemiplegie mit gekreuzter Hypoglossus- etc. Lähmung (Hemipl. alternans inf.)

Alles dies, vorausgesetzt einen einseitigen Herd.

Da die Projektionsfasern im Hirnstamm sich mehr und mehr näher treten, so nimmt nach unten auch die Möglichkeit, dass ein Herd doppelseitige Läsionen macht, zu. Noch mehr ist dies der Fall bei den Herderkrankungen des Rückenmarkes.

B) Herdsymptome des Rückenmarks.

Entgegen der typischen Hirnlähmung, der Hemiplegie, ist die typische Rückenmarkslähmung die Paraplegie (Lähmung der Extremitäten nicht nur einer, sondern gleichzeitig beider Seiten).

Dies kommt eben dadurch zustande, dass die motorischen Bahnen für beide Körperhälften im Rückenmark sehr nahe neben einander verlaufen, und von einem Herde leicht beide Seiten betroffen werden können.

Doch kommen auch halbseitige Rückenmarksverletzungen (durch Stich, auch Tumorbildung) vor; diese haben dann auch einen anderen, recht typischen Symptomenkomplex (Brown-Sequard'sche Lähmung),

verschieden von dem der gewöhnlichen übrigen Rückenmarkskrankheiten.

Es resultiert als Folge einseitiger Rückenmarksläsion eine Lähmung der gleichseitigen Extremitäten (je nach dem Sitz verschieden), während die Sensibilitätsstörungen hauptsächlich auf der gegenüberliegenden Körperhälfte nachzuweisen sind (die motor. centralen Bahnen sind ja im Rückenmark grösstenteils schon gekreuzt [Pyramidenkreuzung]), die sensibeln centralen Bahnen aber grossenteils noch nicht (Vorderseitenstrang — vordere Commissur s. o.). Ausserdem findet sich eine schmale anästhetische Zone aber auch auf der gelähmten Seite in der Höhe der Läsion (Läsion der eintretenden ungekreuzten peripherischen sensiblen Neuren dieser Seite), darüber auch manchmal eine schmale hyperästhetische gürtelförmige Zone (Reizungssymptom). Häufig sind diese Symptome der „Halbseitenläsion“ des Rückenmarks nicht so deutlich ausgeprägt, wie oben angegeben.

Verfolgen wir jetzt die gewöhnlichen wichtigeren Herdsymptome.

a) Läsion des Halsmarks.

Dieselbe bedingt, wenn sie den ganzen Querschnitt ergreift, eine vollkommene Lähmung der beiden Arme und Beine, Paraplegia universalis nebst vollkommener Anästhesie von Rumpf und Extremitäten. Die Lähmung der Beine ist eine spastische (centrales Neuron), dagegen kann die Armlähmung, wenn der Sitz der Läsion in der Höhe des 5. Hals- bis 1. Brustmarksegments ist, eine schlaffe sein (peripher. Neuron, Vorderhorn). Diejenigen Muskeln der oberen Extremitäten, deren Kernlager im Vorderhorn zerstört sind, verfallen einer degenerativen Atrophie. Die Sehnen-Reflexe der oberen Extremitäten sind aufgehoben (unterbrochener Reflexbogen), die der

unteren dagegen gesteigert (Ausfall der centralen hemmenden Fasern).*)

Die Sensibilität ist bis zu der Höhe der in die obersten noch erkrankten Segmente eintretenden Hinterwurzelfasern auf beiden Seiten gestört.

Ausserdem besteht Blasen-Mastdarmlähmung (*Incontinentia urinae et alvi*) infolge Unterbrechung der betreff. centralen Bahnen.

Je nach der Ausdehnung der Läsion bestehen Unterschiede in der Intensität der Symptome.

Die schlaffe Lähmung der oberen Extremitäten umfasst verschiedene oder alle Muskelgruppen, je nach dem Sitze des Herdes. Näheres darüber ergibt die Betrachtung der Textfigur 13 S. 52. Die wichtigsten befallenen Segmente des Halsmarks sind folgende?

- α) 4. Segment: Z w e r g f e l l s l ä h m u n g.
- β) 5. und 6. Segment: Lähmung von Oberarmtypus (*Delta-Biceps.Brach. int.-Supinat. long.* ev. auch *Schultermuskel-Lähmung*).
- γ) 7. und 8. Segment: Lähmung von Unterarmtypus (*Unterarmmuskulatur, Triceps*).
- δ) 8. Hals- und 1. Brustmarksegment. Lähmung der kleinen Handmuskeln, ev. *oculopupilläre Symptome* (siehe u. C., 1).

In all diesen Muskeln kommt es also zu degenerativer Atrophie.

b) Läsionen des Brustmarks.

Die oberen Extremitäten sind dabei unbeteiligt, falls das 1. Brustsegment (kleine Handmuskeln) nicht betroffen ist.

*) Es sind ca. 10 Fälle bekannt, in denen bei totaler Querdurchtrennung des Halsmarkes der Patellarreflex erloschen war. Für diese Ausnahme fehlt es an einer einheitlichen Erklärung (Degenerationen im unteren Reflexbogen?, Hemmung des Reflexes durch Chokwirkung? — nach Anderen: Ausfall von Kleinhirnbahnen zum Reflexcentrum?); jedenfalls aber sind die Beobachtungen bisher nicht geeignet, die Statuierung des obigen gesetzmässigen Verhaltens umzustossen.

Dagegen besteht eine spastische Lähmung der unteren Extremitäten. Paraplegia inferior mit erhöhten Reflexen (Patellarklonus, Fussphaenomen): von dem Bezirk des Rumpfes an, dessen sensible Fasern in den hinteren Wurzeln noch in die Herdstelle des Rückenmarkes eintreten nach abwärts besteht vollkommene Anaesthesia (Analgesie, Thermo-taktile Anaesthesia, aufgehobene Muskelempfindungen etc.).

Ferner besteht Blasen-Mastdarmlähmung. Diejenigen Rumpfmuskeln, deren Rückenmarkssegmente vom Herd betroffen werden, verfallen einer degenerativen Atrophie, doch ist diese gewöhnlich schwer nachzuweisen. (M. intercostales, lumbales, dorsales, abdominales etc., s. Elektrodiagnost. S. 117). Bei langem Bestehen einer so bedingten Paraplegie können die Sehnenreflexe auch undeutlich werden, Folge der Contrakturbildung?

c) Läsion des Lendenmarks.

Diese betrifft nach Motilität und Sensibilität nur die unteren Extremitäten.

Es besteht eine schlaffe Paraplegia inferior (periph. Neuron) mit vollkommener Anaesthesia.

Die Muskeln der Beine unterliegen einer degenerativen Atrophie, die Reflexe sind erloschen.

Totale Blasen-Mastdarmlähmung (Sphincterreflex erhalten s. S. 131).

Ist der Sitz das obere Lendenmark, so degenerieren die Muskeln des Cruralisgebietes (Quadriceps, Psoas), wenn das untere, so die des Ischiadicusgebietes (Glutaei, Peronei, Wadenmuskeln). (Genaueres über die Verteilung dieser Muskellähmungen s. Textfigur 13, S. 52).

d) Läsion des Kreuzbeinmarkes.

Hier bleibt der Oberschenkel verschont, während ein Teil der kleinen Fussmuskeln gelähmt wird und

atrophiert. Anaesthesie besteht am Fuss (Aussen-
seite, Zehen) und in der Analgegend. Blasen-Mast-
darmlähmung complet, ihre Reflexe (Sphincterreflex)
erloschen. Der Patellarreflex ist erhalten (Herd unter
dem Reflexbogen).

e) Läsion der Cauda equina.

Die Symptome sind im grossen und ganzen die
einer Läsion des Lenden-Kreuzbeinmarkes, da die
Cauda sämtliche daraus entspringende und tiefer-
ziehende Nervenbahnen umfasst. Sind die zuoberst
austretenden Cruralisfasern verschont, so besteht im
wesentlichen eine Ischiadicussacrallähmung, also schlaffe
Lähmung der Unterschenkel- und Peronealmuskulatur
(auch der Beuger am Oberschenkel und event. glutaen),
der kleinen Fussmuskeln. Sensibilitätsstörungen im
Ischiadicussacral-Gebiet. Totale Blasen-Mastdarmläh-
mung, falls deren Caudawurzeln mit betroffen. Patellar-
Reflex erhalten (falls Cruraliswurzeln frei), sonst er-
loschen, Achillessehnen- und Sphincterreflex erloschen.

Sind bei diesen Rückenmarkserkrankungen die
hinteren Wurzeln der betreffenden Höhenabschnitte
mit befallen, so bestehen heftige, neuralgiforme
Schmerzen in deren Ausbreitungsgebiete; dieselben
entsprechen manchmal nur den obersten vom Herde
noch befallenen Wurzeln. Häufig treten hiedurch
reflektorisch ausgelöste Muskelzuckungen in den ge-
lähmten Gliedmassen auf.

C. Symptome bei Läsion der peripherischen Nerven.

Die Läsionen peripherischer Nerven haben mo-
torische und sensible Ausfallerscheinungen zur Folge,
die genau dem bekannten Verbreitungsgebiete der-
selben entsprechen, die Kenntnis desselben ist daher
für die exakte Diagnose unerlässlich (s. Tafel 27).

Die dadurch bewirkte Lähmung ist eine *schlaffe*,
der Muskel verfällt (bei schwerer Schädigung) einer
degenerativen Atrophie (periph. Neuron). Die Sensi-
bilitätsstörungen halten sich genau an den Ausbreitungs-

bezirk des Hautnerven (bei längerem Bestehen verwischen sich die Grenzen), häufig bestehen schmerzhafte Empfindungen, auch sensible abnorme Empfindungen, Paraesthesien (Kriebeln. Stechen, pelzige Empfindung, Brennen etc.). Die Reflexe, deren Bahnen in den geschädigten Nerven verlaufen, sind erloschen oder herabgesetzt.

I. Plexuslähmungen.

Die Symptome von Plexuslähmungen sind ein Gemisch von den Lähmungserscheinungen ihrer sie zusammensetzenden Nerven. Infolge dessen variieren sie sehr, einige typische, öfter betroffene Stellen sind die folgenden:

- a) Die Erb'sche Lähmungsform des Plexus brachialis. Sie betrifft die 5. und 6. Cervikalwurzel, deren Zerstörung eine Lähmung und Atrophie von Deltamuskel, Biceps, Brachial. int., Supin. long., Supra- und Infraspinatus bewirkt. Es kommt dadurch eine Lähmung der Erhebung und Abduktion des Ober- und der Beugung des Vorderarmes zu stande.
- b) Die untere Plexuslähmung des Pl. brach. Sie umfasst die 8. Hals- und 1. Brustmarkwurzel, und bedingt eine Lähmung und Atrophie der kleinen Handmuskeln und Anästhesie im Ulnarisgebiet. Ausserdem können bestehen (1. Dorsal-Segment) oculo-pupilläre Symptome: Myosis, Lidspaltenverengerung, Zurücksinken des bulb. in der Augenhöhle (Relaps). Die unteren Extremitäten sind hierbei nicht beteiligt, im Gegensatz zu den Symptomen, wenn die betreffenden Rückenmarksegmente selbst befallen sind (s. o.)

II. Läsionen der Gehirnnerven.

Die Ausdehnung der sensibeln Ausfallserscheinungen ergibt sich für die verschiedenen Nervenstämme

durch die Textfiguren 18—20. Im einzelnen rufen ihre Läsionen folgende Symptome hervor:

1. *N. olfactorius*: Anosmie der betreffenden Nasenhälfte, auch *Parosmien* (unangenehme Gerüche).

2. *N. opticus*: Amaurose des betreffenden Auges, des ganzen Gesichtsfeldes (*Tractusaffection* dagegen *Hemianopsie*, halbseitiger Gesichtsfeldausfall), event. nur Herabsetzung der Sehschärfe, Gesichtsfeld-einengung, Sehnervenatrophie (weisse Papille), Mydriasis, reflector. Pupillenstarre (consensuelle erhalten s. h.).

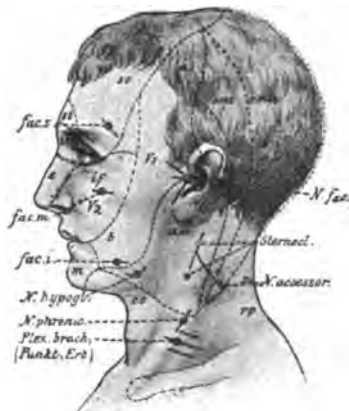


Fig. 18.

V_1 = I. Trigeminasast (so = supraorbitalis, st = supra-, it = infratrochlearis, e = ethmoidalis, lateral der lacrimalis), V_2 = II. Trigeminasast (if = infraorbitalis, labial. sup.), V_3 = III. Quintusast (at auriculo temporalis, lab. inf., m = mentalis); am = auricularis magnus, omi = occipitalis minor, oma = occip. major, cs = subcutaneus colli sup., med., inf. (cervical. ant.), rp = cervical. dorsal. Die Punkte geben die elektrischen Reizstellen für *N. facialis*, *phrenicus*, *plexus brachialis* etc.

Bei *Chiasmaläsionen* besteht *Hemianopsia bitemporalis* (Zerstörung der sich hier kreuzenden inneren Retinabündel).

3. *N. oculomotorius*: Ptosis (Lähmung des levator palpebr. sup.), Unbeweglichkeit des Bulbus nach innen und oben (rect. int., sup., inf., obl. inf.), gekreuzte Doppelbilder, Fixation des Bulbus unter Ablenkung nach aussen (durch Contraktur des erhaltenen rectus extern.) Pupillenstarre und Erweiterung (Mydriasis) durch Sphincter-, Akkommodationsbehinderung für die Nähe durch Ciliarmuskellähmung.

4. *N. trochlearis*: Doppelbilder beim Blick nach unten (M. obliq. sup.).

5. *N. trigeminus*:

- a) ram. supraorbitalis, Anästhesie in der Haut von Stirn, Conjunctiva, Nasenrücken (s. Fig. 18 V₁),
- b) ram. infraorbitalis, Anästhesie der Wangen-, Nasenflügelhaut, vom Gaumen, Geschmacksstörung; (Fig. 18, V₂),
- c) ram. inframaxillaris, Anästhesie der Gesichtshaut über Unterkiefer, der Zunge, Mundschleimhaut (Fig. 18, V₃). Geschmacksstörung (vorderer Zungenabschnitt), Lähmung der Kaumuskulatur, Störung der Speichelabsonderung, Trismus (Kaumuskelkrampf als Reizsymptom).

Als Reizungssymptom der sensibeln Aeste besteht die Trigeminus-Neuralgie, je nach dem Sitz in verschiedener Ausdehnung (auch Parästhesien).

6. *N. abducens*: Lähmung der Bulbusbewegung nach aussen (rect. ext.), Abweichung des Bulbus nach innen, gleichseitige Doppelbilder beim Blick nach aussen.

7. *N. facialis*: Lähmung der mimischen Gesichtsmuskeln (unterer und oberer facialis), des Mundes. der Nase, orbicularis oculi, der Stirn. Die Gesichtsfalten verstrichen, der Lidverschluss unmöglich (Lagophthalmus), Spitzen des Mundes (Pfeifen), Verziehen des Mundwinkels (Lachen) unmöglich.

Ohne Symptome ist die Lähmung von Biventer (hint. Bauch), stylohyoid. etc.

... Sitzt die Läsion innerhalb seines Verlaufes im Felsenbein (canal. Fallopie), so kann infolge Mitbeteiligung der ihm hier beigegebenen Chorda tympani vom 2. (3.?) trigem. Ast Geschmacksstörung (vord. Zungenabschnitt) bestehen.

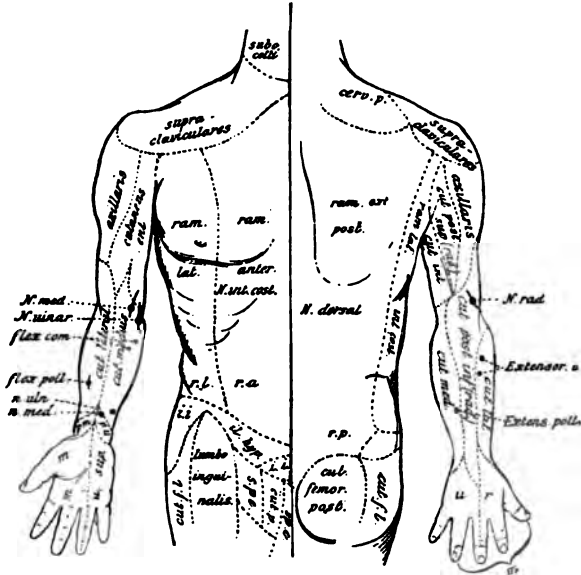


Fig. 19. m = medianus, u = ulnaris, r = radialis, rp = radix. poster., ii = ileo-inguinalis, sp. e = sperm. externus.

Als Reizungssymptome bestehen Krämpfe dieser Muskeln, Facialiskrampf (tic convulsif), Blepharospasmus (Lidkrampf), doch können diese auch reflektorisch oder central bedingt sein.

8. N. acusticus:

- a) n. cochlearis, Taubheit, Parästhesieen.
- b) n. vestibularis, Gleichgewichtsstörung, Schwindelanfälle mit heftigem Ohrensausen, pfeifen-

dem Geräusch, Erbrechen (Menière'sche Krankheit, bes. bei Labyrinthblutungen).

9. *N. glossopharyngeus*: partielle Geschmacksstörung (hinterer Zungenabschnitt), Anästhesie des Rachens, Schlundes.

10. *N. vagus*:

- a) sensibler Ast (eigentl. Vagus), Anästhesie von Rachen, Kehlkopf, Oesophagus, Trachea, Bronchien.
- b) Motor. Ast (z. T. vom Accessorius), Schlinglähmung (Oesophaguslähmung), Störungen der Magen-, Herz- und Atmungsfunktionen. Recurrenslähmung (Stimmbandlähmung), wenn doppelseitig Aphonie.

11. *N. accessorius*:

- a) Vagusast (laryng. inf.) Recurrens s. o., Gaumen-, Schlundlähmung.
- b) äusserer Ast, Lähmung von Sternocleidomastoid., und (partiell) von Cucullaris. (Drehen des Kopfes und Heben der Schulter erschwert.)
Als Reizsymptom: Accessor. Krampf, torticollis spastica.

12. *N. hypoglossus*: halbseitige Zungenlähmung (Abweichen beim Vorstrecken nach der gelähmten Seite), artikulatorische Sprachstörung (Behinderung der Buchstabenbildung).

III. Läsionen der wichtigeren Rückenmarksnerven.

Einzelheiten, die im folgenden nicht angeführt werden können, ergeben sich aus Taf. 27 und Text. Die nicht erwähnte Ausbreitung der Sensibilitätsstörungen ist aus Fig. 19 und 20 zu entnehmen.

1. *N. occipitalis major*: Occipitalneuralgie, Anästhesie (s. Fig. 18 oma).

2. *N. phrenicus*: Zwergfellslähmung, Reizsymptom: Zwergfellskampf (Singultus).

3. N. axillaris: Deltoideuslähmung (Störung von Erhebung und Abduktion des Oberarms), Anästhesie s. F. 19.

4. N. thorac. post.: Serratuslähmung (Schulterblatt vom Thorax abstehend, Erhebung von Oberarm über die Horizontale unmöglich).

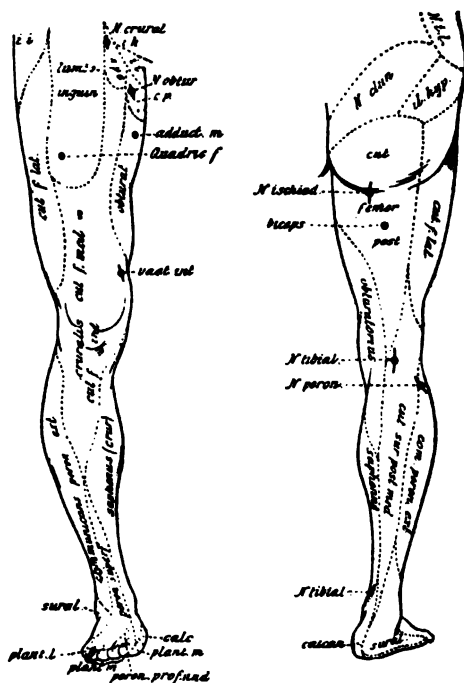


Fig. 20. ii = ileoinguinalis, sp. e. = spermaticus extern., ih = ileo-hypogastricus, c. p = cutaneus post.

5. N. thorac. ant.: Pectoral. major. Lähmung (Abduktion vom Oberarm).

6. N. musculo cutaneus: Lähmung von Biceps und Brachial. int. (Beuger des Vorderarms), Anästhesie s. F. 19 N. cut. lateral.

7. *N. radialis*: Lähmung von Triceps (Streckung des Vorderarms), brachioradialis (Fehlen seines vorspringenden Wulstes bei der Vorderarmbeugung), Lähmung der Strecker der Hand und der Grundphalangen der Finger, der Strecker und Abduktoren des Daumens. Anästhesie s. F. 19 *N. cut. post. sup.* und *inf.*, *ram. dorsalis*. Hand und Finger hängen gelähmt herunter, auch der Händedruck (Lähmung der Antagonisten) ist bedeutend abgeschwächt.

8. *N. medianus*: Lähmung der Pronatoren (bei Beugstellung des Vorderarmes) und radial gelegenen Flexoren der Hand und der Endphalangen der Finger und des Daumens (bis auf *flexor carpi uln.* und *ulnare Partie von flexor dig. profund.*), Lähmung der Opposition des Daumens und der Streckung der Endphalangen des 2., 3., selten 4. Fingers (*lumbricales*).

Anaesthesia s. F. 19, *m.* und *ramus volaris med.*

9. *N. ulnaris*: Lähmung des *flexor carp. uln.* und des ulnaren Teils des *flexor dig. prof.* (Endphalangen des 4. und 5. Fingers), Beugung der Grundphalangen (*interossei*) aufgehoben, ebenso Streckung der Endphalangen des 4. und 5. Fingers (*lumbricales*) und Adduktion des Daumens und Beugung seiner Grundphalanx unmöglich.

Durch anhaltendes Ueberwiegen der Antagonisten entsteht die sogenannte „Klauenhand“. (Anästhesie s. F. 19 *uln. superfic.* und *dorsalis*.)

Bei *Ulnaris*-, *Medianus* und *Radialis*lähmung bestehen schwere Störungen beim Schreiben, Ergreifen und Halten von Gegenständen u. s. w., bei vollkommener Lähmung auch nur eines Nerven ist die Hand in ihrer Thätigkeit schon sehr beschränkt.

10. *N. intercostalis*: sensibl. Reizsymptom: Neuralgia intercostalis, Herpes zoster intercostalis. Anästhesie.

11. *N. cruralis*: Lähmung des *Psoas* (Heber des Ober-), *Quadriceps* (Strecker des Unterschenkels), Gehen, Aufstehen vom Sitzen unmöglich, Patellar-

reflex erloschen, Anästhesie s. F. 20 cruralis (cut. fem. med. und int.) u. N. saphenus.

12. N. obturatorius: Lähmung der Schenkeladduktion. (Anästhesie s. F. 20.)

13. N. ischiadicus: complete Lähmung von Fuss und Zehen, sowie der Unterschenkelbeugung, Anästhesie s. F. 20 N. peron. N. cut. surae, N. plant. Reizsymptom seiner sensib. Fasern: Neuralg. ischiadica (Ischias). Seine Aeste:

14. N. Peroneus: Lähmung der Peronei, tib. ant., extens. dig. et hallucis (Dorsalflexion unmöglich, der Fuss hängt herab, der äussere Fussrand tiefer, wie der innere.

Durch Contractur im Antagonisten (Wadenmuskeln); Pes equinus, ev. pes varus (wenn nur extens. dig. betroffen). Anästhesie s. F. 20, Peron.

15. N. tibialis: Lähmung der Wadenmuskulatur (Plantarflexion unmöglich) und der Zehenbeugung.

Ausbildung von Pes calcaneus durch Agonistencontractur (Peronei, extens.) Anästhesie s. F. 20, Plantar.

D. Symptome der Sympathicus-Erkrankung.

Als Lähmungssymptome des Halsteils sind bekannt: Myosis, Lidspaltenverengerung, Bulbusrelaps (oculo-pupill. Symptome-Fasern aus 1. Dorsalsegment, s. o.). Schweissanomalien der betreff. Kopfhälfte. Als Reizungserscheinungen werden Pupillenerweiterung, Cirkulationsstörungen genannt.

Durch Affektion der ram. cardiaci, splanchnici etc. kommen Störungen in der Herz-Darm-Drüsen-thätigkeit zu stande, die uns des näheren noch wenig bekannt sind. Es scheinen besonders Störungen motorischer, vielleicht auch secretorischer Art zu sein.

II. Die Symptome der Systemerkrankungen.

Wir verstehen, wie schon oben gesagt, unter Systemerkrankungen solche Prozesse, die s y m m e -

trisch auftretend, ganze funktionell und anatomisch zusammengehörige Bahnen oder Neuren oder (anfänglich) Neuronteile successive befallen; schliesslich bleibt aber die Erkrankung nur selten auf einen Neuronteil (Zelle oder Faser) beschränkt, sondern es geht meist das ganze Neuron zu grunde. Die Lokalisation des primären Sitzes der Erkrankung ist häufig von grosser Bedeutung für den klinischen Verlauf. Ueber die Richtung, in welcher diese Prozesse fortschreiten, und über ihren Ausgangspunkt, sind wir verschiedentlich noch im unklaren.

1. Die systematischen Erkrankungen der cortikomuskulären, motorischen Bahn.

- a) Des centralen Neurons: reine spastische Spinalparalyse. Fälle derart sind selten. Anatomisch findet sich eine langsam progressive symmetrische Degeneration der Pyramidenbahn in ihrem ganzen Verlaufe (Ausgangspunkt die motorischen Pyramidenzellen der Rinde?). Klinisch besteht langsam zunehmende spastische Extremitätenlähmung, mit lebhaften Reflexen, ohne Muskelatrophie und ohne Sensibilitäts- und Blasenstörungen.
- b) Des peripherischen Neurons. Dadurch entsteht eine schlaffe Muskellähmung mit degenerativer Muskelatrophie. Die Reflexe erlöschen.

Der primäre Sitz kann in der Neuronzelle oder in der Neuronfaser sein.

- α) Primäre Zellerkrankungen. Dieselben zerfallen je nach dem Sitze in Krankheitsprozesse mit sehr verschiedenen Symptomen.

Ophthalmoplegia chron. und acuta (Sitz in den Augenmuskelnkernen).

Bulbärparalyse (chron. und

akute) (Sitz in den bulbären Kernen des Facialis, Hypoglossus, Trigemini).

Spinale Muskelatrophie (Sitz im grauen Vorderhorn besond. des Halsmarks).

Poliomyelitis anter. acuta und chronica. Entzündliche Prozesse im grauen Vorderhorn, denen in erster Linie die Ganglienzellen zum Opfer fallen.

- β) Primäre (?) Fasererkrankungen, neurotische Muskelatrophie, Peronealtypus der Muskelatrophie (N. peroneus, ulnaris, medianus); Ganglienzellbeteiligung ist indess hier nicht sicher auszuschliessen.

Motorische Form der multipeln Neuritis; (kann alle verschiedenen motorischen Nerven befallen).

- γ) Dystrophia muscularis progressiva, die Erkrankung beschränkt sich nur auf das Endstück des Neurons, auf den Muskel.
- c) Der ganzen Bahn, hiebei besteht also eine Degeneration der Pyramidenbahn und eine solche des peripherischen Nerven (Ganglienzelle und Faser, peripher. Nerv) = amyotrophische Lateralklerose (event. Bulbärparalyse), die klinischen Symptome sind die einer spastischen Extremitätenlähmung mit degenerativen Muskelatrophieen.

Wahrscheinlich existieren zwischen allen diesen abtrennbaren Formen Uebergänge verschiedener Art.

2. Die systematischen Erkrankungen der centripetalen, sensibeln Bahn.

Hierher gehörige isolierte Erkrankungen der centralen Bahn sind unbekannt. Dagegen gibt es eine

häufig vorkommende Degeneration des peripherischen Neurons, die *Tabes dorsualis*, bei der das Neuron in seiner ganzen Ausdehnung befallen sein kann. Seltener erkranken hiebei auch centrale Bahnen (Kleinhirnseiten-Vorderseitenstrangbahn). Der Ausgangspunkt ist auch hier noch unklar. Die Symptome bestehen in schmerzhaften Empfindungen, Sensibilitäts- und Coordinationsstörungen, die Reflexe erlöschen. Hieher gehört auch die sensible Form der *Neuritis multiplex*.

3. Die kombinierten Systemerkrankungen.

Sie umfassen gleichzeitige Degenerationsprozesse von motorischen und sensibeln Bahnen. Hieher gehört

- a) die hereditäre Ataxie, Friedreich'sche *Tabes*. Hiebei erkrankt das centrale motor. Neuron (Pyramidenbahn) neben dem peripherischen und centralen sensibeln Neuron (Hinterstränge, Kleinhirnseitenstrangbahn). Symptome s. im speziellen Teil.
- b) Die *Tabes combinée*, echte *Tabes* mit Seitenstrangbeteiligung (Pyramidenbahnerkrankung), auch andere, z. B. peripher. motor. Neuren erkrankten häufig gleichzeitig (oculomotor., abducens etc.).
- c) Eine Reihe anderer, anatomisch noch besser wie klinisch bekannter Krankheitsprozesse (Hinterstränge, Kleinhirnseitenstrangbahn, Pyramidenbahn).

Ob noch andere (Gehirn-) Bahnen ebenfalls systematisch primär erkranken können, ist nicht bekannt.

4. Allgemeines über Gang und Methodik der Untersuchung nebst diagnostischer Uebersicht.

A. Der Untersuchung geht die Erhebung der *Anamnese* voraus. Dieselbe ist für die Diagnose oft von ausschlaggebender Bedeutung.

Wichtig ist u. A. die Klarstellung folgender Punkte:

- a) Die Heredität (familiäre Nervenkrankheiten, elterliche Blutsverwandtschaft, Psychosen, Alkoholismus, Selbstmord, Tuberkulose, Syphilis).
- b) das Vorleben des Patienten nach
Lebensweise und Gewohnheiten (Erziehung, Temperament, Alkohol, Tabak, Morphinum, Excesse aller Art),
Beschäftigung, (Ueberanstrengung, Handarbeiten, Blei, Arsen), und
überstandenen Krankheiten (psychische und körperliche Traumen, akute Infektionskrankheiten, Tuberkulose, Lues),
- c) Jetzige Erkrankung nach Ursache, Entstehung und Verlauf.

B. Der eigentlichen Untersuchung des Nervensystems geht unter allen Umständen eine genaue Untersuchung des Allgemeinzustandes sowohl als des Verhaltens der wichtigeren inneren Organe voraus (Ernährungs- und Kräftezustand, Lunge, Herz, Abdominalfunktionen, Puls, Urin; Symptome von Lues, Tuberkulose, Eiterherden, malignen Tumoren, Knochenerkrankungen, Diabetes, Ohr- und Augenerkrankungen sind besonders zu beachten).

I. Die Untersuchung der motorischen Sphäre
umfasst die Untersuchung

1. des äusseren Verhaltens der Muskulatur (Atrophie, Hypertrophie, Muskelfalten), zu deren rascher Erkennung durch die Inspektion man seinen Blick durch die Betrachtung der normalen Körperformen zu schärfen hat. (Handmuskelatrophie, Peronealatrophie, Facialislähmung, Atrophieen des Schultergürtels, abnorme Extremitätenstellungen u. s. f. sind auf den ersten Blick ersichtlich.)

Messung atrophischer Extremitäten mit dem Bandmass und Vergleichung mit der gesunden Seite gehört hierher.

2. Der motorischen Reizerscheinungen. Hierher gehören: Das Zittern, der Tremor der Extremitäten (Alkoholismus, Morphinismus, Neurasthenie, M. Basedowii), man unterscheidet eine schnell-schlägige (bis 20) und eine langsamschlägige Form (bis 6 Oscillationen in der Sekunde).

Besondere Formen sind der Tremor bei Paralysis agitans und der mehr zu den Coordinationsstörungen zu rechnende Intentionstremor bei der multipeln Sklerose, auch der Nystagmus der Augenmuskeln gehört dazu.

Krämpfe (Spasmen) einzelner Muskeln oder Muskelgruppen, klonisch (unterbrochen) oder tonisch (anhaltend) auftretend, Tetanus (tonischer Krampf der gesamten Körpermuskulatur). Contraktionen sind permanente tonische Kramp fzustände, Convulsionen ausgedehnte klonische (auch tonische) Krampf-formen, epileptiforme Krämpfe sind anfallweise auftretende Convulsionen (ebenso hysterische Krämpfe). Choreatische Bewegungen sind unwillkürliche aber nicht brüsk (wie die eigentlichen Krämpfe) auftretende, ungeordnete Bewegungen, die auch in der Ruhe eintreten, athetotische ähnliche aber ungewöhnlich übertriebene, bes. Finger- u. Zehenbewegungen (die Zustände können vorkommen bei Rindenherden, nach Apoplexieen etc., aber auch spontan).

Fibrilläre Muskelzuckungen sind oben schon erwähnt (S. 87).

3. Die Prüfung der motorischen Leistungsfähigkeit (motor. Kraft).

Dieselbe ist für alle wichtigeren Muskeln einzeln festzustellen. Als Mass haben wir für einige Leistungen (Händedruck) die Dynamometer, für die meisten ist man aber auf die Abschätzung durch Vergleich

(mit der anderen Seite und an selbst gemachten Widerstandsbewegungen) angewiesen, diese Kenntnis lässt sich nur durch vielfache Uebung erwerben.

Man prüft, bei den Augenmuskeln beginnend, die Muskelfunktionen der Reihenfolge der motorischen Nerven nach (Tafel 27 und Text) durch. Aktive und (für Extremitäten) auch passive Beweglichkeit ist nach Umfang und Kraft festzustellen. (Man beachte die Gelenke!)

Wichtig ist besonders noch der Gang, ob er paretisch (mühsam infolge Muskelschwäche), spastisch (steif, infolge krankhafter Muskelsteifigkeit), ataktisch (schleudernd, infolge gestörter Coordination), hemiplegisch (das eine Bein nachschleifend, adducierend, statt erhebend, bei centralen Lähmungen), peroneal (mit herabhängender Fusspitze, durch Peroneuslähmung) erfolgt.

4. Die Prüfung der coordinatorschen Thätigkeit.

Diese erfolgt durch Ausführung komplizierter Bewegungen der Arme (Fingerspitzenberührung etc.), durch den Kniehackenversuch und andere Bewegungen für die Beine. Störungen in der Sicherheit der Ausführung nennt man Ataxie (Vorkommen bei multipler Sklerose, Tabes dors., heredit. Ataxie, multipl. Neuritis etc.). Die statische Coordination (Rumpfhaltung) prüft man durch Augenschluss beim ruhigen Stehen; tritt hierbei Schwanken ein, so bezeichnet man diese Ataxie als Romberg'sches Phänomen. Cerebellare Ataxie (Taumelgang gleich dem eines Betrunkenen) erkennt man beim Gehen sofort.

5. Die Prüfung des elektrischen Verhaltens der Muskulatur. (*Elektrodiagnostik.*)

Sie ist ein diagnostisches Hilfsmittel ersten Ranges.

Man verwendet zur elektrischen Untersuchung den galvanischen primären, konstanten Strom und

den f a r a d i s c h e n, inducierten, sekundären, unterbrochenen Strom. Der galvanische ist der wichtigere.

a) Die galvanische Untersuchung.
Die gebräuchlichen Apparate enthalten

1. Elemente mit $\left\{ \begin{array}{l} \text{Bunsen's Element} \\ \text{zwei Flüssigkeiten} \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{l} \text{Zink in } \text{H}_2\text{SO}_4 \\ \text{Kohle in } \text{HNO}_3 \\ \text{Grove's Element} \\ \text{Zink in } \text{H}_2\text{SO}_4 \\ \text{Platin in } \text{HNO}_3 \end{array} \right.$
2. Elemente $\left\{ \begin{array}{l} \text{Leclanché's} \\ \text{mit nur einer Flüssigkeit} \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{l} \text{Zink} \\ \text{Element} \\ \text{Bunsen's} \\ \text{Element} \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{l} \text{Kohle (Braunstein) in } \text{HCl}_4 \\ \text{Zink} \\ \text{Kohle in } \text{KMnO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4 \end{array} \right.$

mit Zusatz von Hydrarg. sulfur. neutr. (zum Ersatz des verbrauchten Zink-Amalgams).

Durch die in diesen Elementen vor sich gehenden chemischen Prozesse (Salzbildung), entsteht zwischen beiden Polen (Zink pol, negativer Pol, Sauerstoffpol und Kohle pol, positiver Pol, Wasserstoffpol) eine elektrische Spannungsdifferenz, deren Ausgleichung durch Drahtverbindung den elektrischen (galvanischen) Strom erzeugt.

Der Strom fliesst vom positiven Pol (Anode) zum negativen Pol (Kathode), also von der Kohle zum Zink. (K vor Z, mnemotechnisch!). Die elektromotorische Kraft hängt ab ausser von den Elementen (innerer Widerstand) von dem Widerstande, den der äussere Strom zu überwinden hat. Die trockene Haut des Menschen bildet, wenn sie in den „Stromkreis“ eingeschaltet wird, anfänglich einen sehr hohen Widerstand, der bei längerem Durchfliessen des Stromes eine zeitlang abnimmt, um schliesslich erst konstant zu werden.

Die Stromstärke misst man am Galvanometer, sie wird am absoluten Galvanometer in Milliampères, M. A. (einer willkürlich gewählten jetzt allgemein gebräuchlichen Massheit) ausgedrückt.

Die Stromstärke kann durch Rheostaten (Einschaltung von Widerstandsrollen) abgestuft werden.

Auf jede Reizung mit dem galvanischen Strom reagiert nun der gesunde Muskel sowohl beim Schliessen als beim Öffnen desselben in der Weise mit einer rasch eintretenden und blitzartig ablaufenden Kontraktion, dass dieselbe mit steigender Stromstärke in folgender Reihenfolge auftritt (Zuckungsformel): zuerst bei Kathodenschluss, KSZ, dann bei Verstärkung auch bei Anodenschluss, AnSZ, dann erfolgt auch bei Anodenöffnung AnOZ und schliesslich bei noch stärkerem Strom auch bei Kathodenöffnung KOZ eine Zuckung.

Wird der Strom noch stärker, so entsteht eine tetanische Kontraktion (KSTe vor AnSTe).

Anders ist das Verhalten des degenerativ erkrankten Muskels. In diesem erfolgt die Zuckung nicht rasch, blitzförmig, sondern langsam, träge, wellenförmig mit dem Auge verfolgbar. Zugleich tritt die AnSZ vor der KSZ auf.

Dieses krankhafte Verhalten bezeichnet man als Entartungsreaktion (EaR).

Da degenerative Muskelatrophie nur bei Läsion des peripherischen motorischen Neurons (s. o.) erfolgt, haben wir also in der ausgebildeten EaR ein sicheres Mittel, um centrale von peripher. mot. Neuronerkrankung zu unterscheiden. EaR tritt ein, sei es dass die Zelle oder die Faser des periph. Neurons zuerst erkrankt.

Man unterscheidet nun eine vollkommene und eine teilweise EaR.

Bei vollk. EaR ist der Muskel vom Nerv aus (indirekte Reizung) uncrregbar, vom Muskel aus (direkte Reizung) erhält man zunächst EaR. Ist die degenerative Atrophie abgelaufen, der Muskel vollkommen in Bindegewebe umgewandelt (Sklerose), so erlischt auch die EaR vom Muskel aus, erholt sich

dagegen der Muskel wieder, so verschwindet die EaR, die Zuckung wird normal und der Muskel (schon vorher) auch vom Nerv aus wieder erregbar.

Bei partieller EaR ist die Muskeleerregung vom Nerven aus nicht erloschen, vom Muskel aus besteht EaR, dieselbe kommt bei weniger schweren Schädigungen zu stande.

Wir haben demnach in der galvan. Untersuchung ein Mittel nicht nur zur Untersuchung der Lokalisation der Störung (peripher. Neuron), sondern auch zur Bestimmung der Schwere der Läsion, d. i. der Prognose.

Tritt bei einer, infolge irgend einer Läsion des periph. Neurons zustande gekommenen Muskellähmung einige Tage nach der Entstehung keine EaR auf, so erfolgt die vollkommene Wiederherstellung im Laufe einiger Tage bis Wochen (leichte Form). Kommt es zu partieller EaR, so beträgt die Dauer der Lähmung nicht unter einigen Monaten Mittelform). Tritt complete EaR ein, so kann nach mehreren Monaten (4—9) noch Heilung eintreten, die Lähmung kann aber auch (was nicht vorauszusagen) eine dauernde bleiben (Erlöschen der EaR). (Schwere Form.)

EaR kommt vereint mit fibrillären Muskelzuckungen und Atrophie vor bei allen Kernläsionen des peripher. Neurons (spin. Muskelatrophie, Poliomyelitis ant., amyotroph. Lateralsklerose, Myelitis etc.) sowie bei allen schwereren Schädigungen der vord. Wurzeln und der periph. Nerven (Neuritis, Compression, Traumen).

Wie diese qualitative Aenderung kann auch eine quantitative krankhafte Herabsetzung oder Erhöhung der Muskeleerregbarkeit eintreten, dieselbe hat aber nicht die ausschlaggebende Bedeutung wie die qualitative.

Vor der Erörterung dieser Veränderung wollen wir kurz besprechen

b) die faradische Untersuchung.

Die gebräuchlichen faradischen (Induktions-) Apparate enthalten neben dem, den nötigen primären Strom erzeugenden galvanischen Element (meist Leclanché und Bunsen modifiziert), das du Bois-Reymond'sche Schlitten-Induktorium, zwei verschiebbare Drahtrollen. Der primäre Strom kreist in der primären Rolle und erzeugt durch Fernwirkung, „Induktion“, in der, über der primären Rolle befindlichen sekundären Spule des Induktoriums einen entgegengesetzt verlaufenden Strom.

Dadurch, dass nun durch eine angebrachte Unterbrechungsvorrichtung (Wagner'scher Hammer) der primäre Strom fortwährend unterbrochen und seine Richtung gewechselt wird (Elektromagnetwirkung), werden im Induktorium stets in umgekehrter Richtung (also auch abwechselnd) verlaufende sekundäre Ströme induciert, deren Wirkung je nach Annäherung oder Entfernung der sekundären Rolle von der primären verstärkt oder abgeschwächt wird. Die Stromstärke kann in cm des Rollenabstandes abgelesen werden, je grösser die Entfernung, um so schwächer der Strom.

Bei der qualitativen Aenderung der galvanischen Muskelreaktion, der EaR, ist die faradische Erregbarkeit überhaupt erloschen, sowohl bei Reizung vom Nerven als vom Muskel aus; bei der eventuellen Wiederherstellung tritt die indirekte etwas vor der direkten Reizbarkeit wieder auf. Was nun die quantitativen Erregbarkeitsverhältnisse anlangt, so ist zu bemerken, dass die verschiedenen Nerven und Muskeln zu ihrer Erregung einer verschieden dosierten Stromstärke benötigen (je nach Lage und Zusammensetzung derselben), um also krankhafte quantitative Aenderungen konstatieren zu können, muss man die normalen Durchschnittszahlen kennen. Dieselben sind für die verschiedenen Nerven und Muskeln von bestimmten Punkten (den motorischen Punkten) aus ermittelt, sie gelten nur für Elektroden von be-

stimmter Grösse (Normalelektroden 3 qcm). Die wichtigsten motorischen Punkte (für Nervenstämme und Muskeln) sind aus den Textfiguren 18—20 zu ersehen. Die wichtigsten Mittelzahlen für die normale galvanische (in M. A.) und die faradische (in cm Rollenabstand) Erregbarkeit sind für die Nerven (Muskelzahlen sind weniger wichtig) die folgenden (nach Stintzing):

	Galvan.		Farad.
N. facialis	1.75 M. A.		121 cm
ram. frontalis	1.45	„	128 „
ram. mentalis	0.95	„	132 „
N. accessorius	0.27	„	137 „
N. medianus	0.9	„	122 „
(am Oberarm)			
N. ulnaris	0.55	„	130 „
N. radialis	1.8	„	105 „
N. cruralis	1.05	„	111 „
N. peroneus	1.1	„	115 „

Eine krankhafte Steigerung der galvanischen Erregbarkeit findet sich besonders bei der EaR. ferner ohne EaR bei der Tetanie, Myelitis etc., (auch der farad. Erregbarkeit), Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit bei einfachen Atrophieen aller Art (centrale Lähmungen).

Krankhafte Herabsetzung des Hautwiderstandes kommt vor beim Morb. Basedovii (vermehrter Feuchtigkeitsgehalt der Haut).

II. Die Untersuchung der sensiblen Sphäre.

1. Subjektive Empfindungen. Hieher gehört die Beachtung aller vom Patienten unaufgefordert oder befragt gemachten Angaben über Schmerzempfindungen aller Art, deren Lokalisation, Art und Dauer. Man unterscheidet den echten Schmerz (Ursache: mechanische, entzündliche, toxische Reizung der sensiblen Nerven) von dem unechten, dem länger andauernden, unbestimmteren Wehgefühl (Kopfschmerz,

Herz-, Magenschmerz). Wieder anders äussert sich der centrale, psychische Schmerz (bei Neurosen, Psychosen), der nicht lokalisierbar ist.

Ferner gehören hierher die Paraesthesien, abnorme Empfindungen wie Brennen, Pelzigsein, Ameisenkriechen etc. (Vorkommen bei Neurasthenie, Neuritis, Tabes, Myelitis etc.). Sodann die Schlaflosigkeit, die sowohl bei abnormem Erschöpfungs- wie Erregungszustand des Nervensystems vorkommt. Ferner das Schwindelgefühl, das besonders bei Cirkulationsstörungen im Gehirn (Hyperaemie, Anämie, Arteriosklerose, Apoplexie), sodann bei der Neurasthenie, bei Erkrankungen des Ohres und Auges vorkommt.

2. Objektive Untersuchung der verschiedenen *Qualitäten der Hautsensibilität*.

a) Tastsinn (Berührungsempfindung).

Die Berührungsempfindung wird zugleich mit der Druckempfindung der Haut geprüft.*)

Man benützt zur Prüfung die Unterscheidung von Nadelspitze und Kopf, Berührung mit einem Wattebäuschchen oder dem eigenen Finger und lässt den Patienten mit „jetzt“ antworten. Man mache zur Kontrolle der Aufmerksamkeit auch „blinde“ Versuche und ermüde den Patienten nicht zu sehr. Oeftere Wiederholung zu verschiedener Zeit ist für genauere Untersuchung unerlässlich. Man vergleiche, womöglich, mit der Sensibilität der gesunden Seite und prüfe alle Hautregionen durch. Auch die faradocutane Empfindung kann zur Prüfung benützt werden (sie ist am Rollenabstand messbar). Es kann bestehen: *Anästhesie*, vollkommene Aufhebung des Tastsinns (bei totaler Leitungsunterbrechung be-

*) Für die verschiedenen Sinnesqualitäten bestehen in der Haut verschiedene „Sinnespunkte“ (Stellen bes. concentrirter Empfindung), man unterscheidet so Warm- und Kaltpunkte, Druck- und Schmerzpunkte (letztere sind am zahlreichsten vertreten).

sonders durch Herderkrankungen, s. diesen Abschn.,
3. ferner bei der Hysterie, (central bedingt), Hypä's-

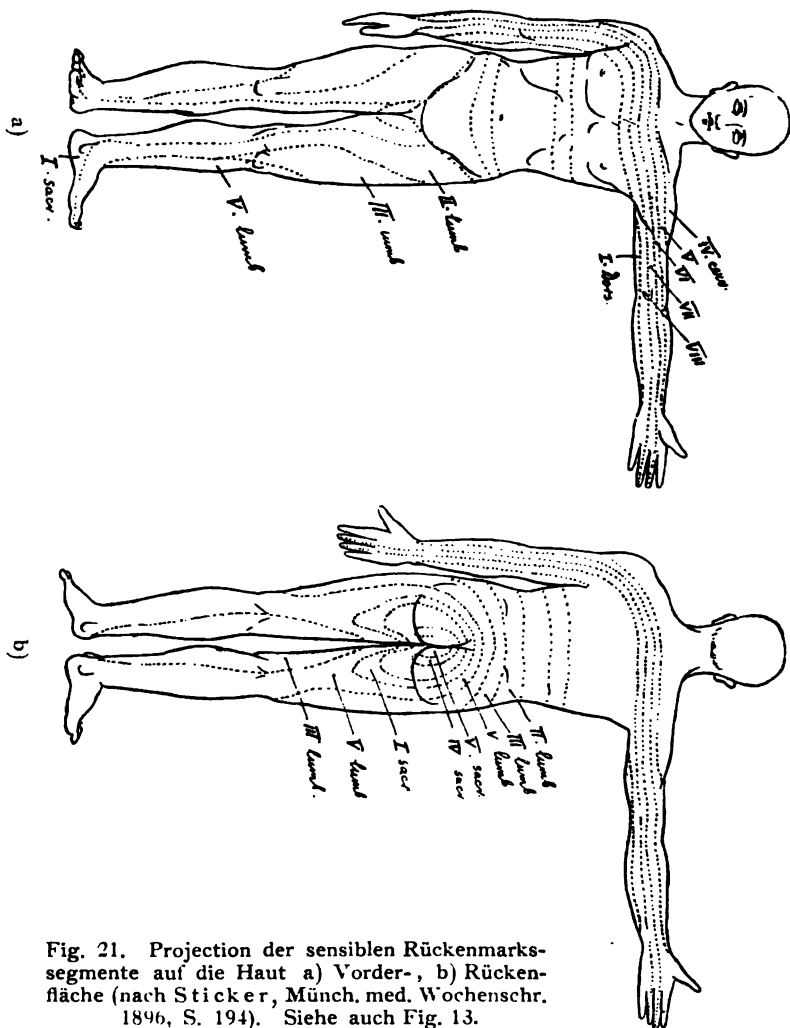


Fig. 21. Projection der sensiblen Rückenmarks-segmente auf die Haut a) Vorder-, b) Rücken-fläche (nach Sticker, Münch. med. Wochenschr. 1896, S. 194). Siehe auch Fig. 13.

thesie, Abschwächung (bei unvollkommener Unterbrechung, bei Neuritis, Tabes etc.), Hyperästhesie, krankhafte Steigerung des Empfindungsvermögens, s. u. Schmerzempfindung. Die Ausdehnung eines anästhetischen Bezirks ist genau durch Grenzenbestimmung (aufzeichnen!) festzustellen, sie entspricht bei Läsion eines periph. Nerven, dessen Ausbreitungsgebiet (s. Fig. 18, 19, 20), bei Rückenmarksaffectationen reicht sie bis zu dem für das befallene oberste Segment in Frage kommenden Hautterritorium (s. Fig. 21 a u. b).

b) Lokalisation der Empfindungen (Ortsinn). Dieselbe wird geprüft zusammen mit dem Tastsinn. Der Kranke hat den Ort der wahrgenommenen Empfindung (bei verdeckten Augen) anzugeben.

Das Vermögen, räumlich getrennte Hautpunkte als solche zu empfinden, wird mittelst des Tasterzirkels geprüft. Die Reihenfolge der für verschiedene Körperregionen je nach Abnahme ihrer Empfindlichkeit hiefür notwendigen Zirkelspitzenabstände ist in mm ausgedrückt (nach Weber):

Zungenspitze	1 mm	Oberarm	65 mm
Lippenrot	4 „	Unterarm	39 „
Nasenspitze	6,5 „	Hand volar	11 „
Wangenhaut	11 „	Hand dorsal	28 „
Stirn	30 „	Fingerspitze	2 „
Brusthaut	44 „	Oberschenkel	65 „
Rückenmitte	65 „	Unterschenkel	39 „
Gesäss	39 „	Zehenspitze	11 „

Je kleiner also diese Zahl, um so grösser ist die Empfindlichkeit der betreffenden Gegend.

Bei Polyästhesie wird eine einfache Berührung mehrfach empfunden (Tabes).

c) Schmerzempfindung.

Sie wird durch verschieden tiefe Nadelstiche an den einzelnen Körperregionen geprüft. Eine messbare Schmerzprüfung ist die faradocutane, mit bis zur

schmerzhaften Empfindung gesteigerten Strömen. Sie ist indes nur für feinere klinische Untersuchungen notwendig.

Die Schmerzempfindung kann herabgesetzt (Hypalgesie) oder ganz erloschen sein (Analgesie).

Analgesie kommt vor zusammen mit Anästhesie für Berührung bei Herderkrankungen, Hysterie, bei der Tabes dors., Neuritis, sowie ohne diese bei Syringomyelie.

Verlangsamte Schmerzempfindung (erst durch Summation von [länger andauernden] Reizen erfolgende Empfindung) kommt vor bei der Tabes, Myelitis, Neuritis. Hierbei wird zuerst die Berührungs-, und erst nach einiger Zeit die Schmerzempfindung angegeben (jetzt! au!)

Abnormes Andauern (Nachklingen) der Schmerzempfindung kommt ebenfalls bei der Tabes, Neuritis vor.

Hyperalgesie (abnorme Schmerzhaftigkeit von Berührungs- und Wärme-Kältereizen) kommt vor als Reizungszustand bei Herderkrankungen, bei Hysterie, Neurasthenie, bei der Halbseitenläsion, Neuritis.

d) Temperaturempfindung.

Kälte- und Wärmeprüfungen sind gesondert zu prüfen (Reagenzglas mit Eiswasser, mit warmem [nicht heissem] Wasser).

Die Kälte-Wärmeempfindung kann abgestumpft oder aufgehoben sein. (Thermanästhesie) für beide oder nur für eine Empfindung (Herderkrankungen, Tabes, Syringomyelie, Myelitis, Neuritis). Beide Empfindungen können mit einander verwechselt werden (kalt für warm und umgekehrt): perverse Temperaturempfindung (Tabes, Myelitis, Neuritis).

3. *Sensibilität der tieferen Teile.*

- a) Die Empfindung der Schwere prüft man durch Auflegen von eingehüllten Gewichten verschiedener Schwere und Vergleichung mit Resultaten an Gesunden.

- b) Die Empfindung passiver Bewegungen prüft man durch Ausführung solcher von minimalen Exkursionen. Der Patient hat mit verhüllten Augen die Beugung, Streckung, Erhebung, Seitwärtsbewegung etc. für die verschiedenen Gelenke anzugeben.
- c) Die Lagewahrnehmung: Prüfung durch die Aufforderung, eine vorgenommene Stellung der Arme, Beine mit der andern Extremität bei Augenschluss nachzuahmen.

Störungen dieser und noch anderer schwer zu prüfender Empfindungen (Gelenkempfindungen, Muskelempfindungen etc.) fasst man als Störungen des „Muskelsinnes“ zusammen. (Vorkommen bei der Tabes, hereditären Ataxie, Neuritis, Hysterie, Herd-erkrankungen.)

4. Höhere Sinne.

- a) Der Gesichtssinn.

Jedes Auge und die homologen Retinahälften sind gesondert zu untersuchen.

Die genaue Bestimmung der Sehschärfe und die Gesichtsfeldaufnahme am Perimeter ist manchmal notwendig (s. Lehrbücher der Augenheilkunde).

Ungefähre Orientierung über Gesichtsfeldeinschränkung erhält man durch Einführen der Hand oder eines weissen Blättchens ins Gesichtsfeld, bei fixierter Bulbusstellung. Wird die z. B. von der linken Seite (des Untersuchten) der Mitte zu genäherte Hand auf beiden Augen erst von der Mitte ab wahrgenommen, während rechts die Hand schon von aussen her angegeben wird, so besteht linksseitige Hemianopsia bilateralis homonyma (Affektion entweder des rechtsseitigen Tract. opt. oder der primären Opticuscentren, der Sehstrahlung oder des rechtsseit. Occipitallappens).

Ebenso erkennt man grössere (konzentrische) Gesichtsfeldeinengung oder centrale Defekte (Skotome). Ausfall der von beiden temporalen Gesichtsfeldhälften

kommenden Gesichtsempfindungen (Hemianopsia bitemporalis) deutet auf Chiasmaaffektion.

Ist der N. opticus geschädigt, so besteht mehr oder weniger hochgradige Amblyopie event. Amaurose des betreffenden Auges. Betreffs Doppelbilderentstehung s. v. bei Augenmuskellähmungen.

Unerlässlich ist bei allen schwereren Nervenkrankheiten die Untersuchung des Augenhintergrundes mit dem Augenspiegel. Sie ergibt event. den wichtigen Befund der Staunungspapille (hügelig hervortretende trübe Papille mit verwachsenen Rändern). Diese entsteht infolge verhinderten Abflusses der Lymphflüssigkeit in der Opticus-Scheide bei Erhöhung des intrakraniellen Druckes (Tumoren). Auch die ähnliche Neuritis optica (geringere Exsudation) kommt hiebei vor, sowie bei Neuritis multipl., Hirnsyphilis, Meningitis etc. Ihr Ausgang kann sein die Sehnerventrophie, die sich mit weisser oder abgeblasster Papille bei scharfen Grenzen präsentiert.

Atrophia nervi opt. kann auch primär sich entwickeln bei Tabes, multipl. Sklerose, Dement. paralytica.

b) Der Gehörsinn.

Jedes Ohr ist für sich mit Taschenuhr zu prüfen (normal auf 3 m Entfernung und mehr), auch Flüsterstimme auf noch weitere Entfernungen.

Zur Unterscheidung, ob die Schwerhörigkeit durch Labyrinth- (Nerven-) Erkrankung oder durch Affektion der schallleitenden (Mittelohr-) Organe zu stande kommt, bedient man sich des Stimmgabelversuchs. Wird bei einem Schwerhörigen eine klingende Stimmgabel auf den Scheitel gesetzt, und von dem Moment ab, wo sie durch die Kopfknochenleitung gerade nicht mehr gehört wird, vors Ohr gehalten, so kann sie

- a) wieder tönend gehört werden, positiver Rinnerscher Versuch, dieser Ausfall spricht für Labyrinthkrankung (Meningitis, Acusticus-erkrankungen),

- b) auch von hier aus nicht mehr gehört werden, negativer Rinné, Mittelohrbeteiligung.

Die Kopfknochenleitung bei nervöser Schwerhörigkeit höheren Grades erlischt vollends.

Als Parästhesieen des Gehörs tritt Sausen, Klingen etc. auf (bei Otitis, Menièrescher Krankheit, Anämie etc.), Hyperaesthesia acustica (schmerzhaftes Schallenempfindung) bei Hysterie, Hemicranie etc.

c) Der Geruchssinn.

Jede Nasenhälfte wird für sich geprüft durch Vorhalten riechender Substanzen (Ausschluss von den Trigeminus reizenden Stoffen, z. B. Ammoniak) man benützt Pfeffermünzöl, Perubalsam, Citronenöl, Asa foetida. Aufhebung des Geruchssinnes (Anosmie) kommt vor, abgesehen von Nasenschleimhauterkrankungen, bei periph. Läsionen (Tumoren, Verletzungen der vorderen Schädelgruben, Atrophie des olfact.), centrale Störungen, ausser bei Hysterie, sind wenig gekannt.

d) Der Geschmackssinn.

Jede Zungenhälfte soll in ihren vorderen zwei Dritteln (trigeminus) und hinterem (glossopharyngeus) Abschnitt durch Auflegen von schmeckenden Salz- etc. Lösungen (Kochsalz, Zucker, Essig, Chinin) geprüft werden (salziger, süsser, saurer, bitterer Geschmack). Aufhebung des Geschmacks (Ageusie) bei peripher. Nervenläsionen (Facialis im Felsenbein, trigeminus), Hysterie, selten bei centralen Herden.

III. Untersuchung der Reflexe.

Die Reflexfunktion kann erhöht oder herabgesetzt, bezw. erloschen sein.

Die Erhöhung beruht auf dem Wegbleiben der normalen Weise durch centrale Gehirnbahnen erfolgenden Hemmung (bei Ermüdung, Neurasthenie, Erkrankung der Hemmungsbahnen) oder auf abnormer Reizbarkeit innerhalb des Reflexbogens (Neuritis, Meningitis, Tetanus).

Die Herabsetzung, das Erlöschen des Reflexes beruht auf der Unterbrechung des Reflexbogens

(des sensiblen oder motorischen Teils oder des Verbindungsstücks der Reflexcollateralen), die Reflexe fehlen ferner im tiefen Coma, bei Intoxikationen. Bei starker Steigerung der Sehnen-Reflexe kommt es bei continuierlicher Reizung zu rasch nach einander erfolgenden Reflexzuckungen, Patellarklonus, Fussklonus (Fussphänomen).

Die wichtigeren zu untersuchenden Reflexe sind:

1. Haut- und Schleimhautreflexe.

Die Hautreflexe von der Fussohle, den Fingerspitzen aus werden durch Nadelstiche, Kälte-, Wärme-, Kitzel- (summierte) Reize ausgelöst.

Ihre Bahnen sind noch recht wenig bekannt, ihr sensibler Ast muss durch Collateralen und Reflexneuren (langer Reflexbogen) in ausgedehntester Verbindung mit der ganzen motorischen Sphäre stehen.

Bei einseitigen, die Pyramidenbahn unterbrechenden Herden sind im Gegensatz zu den erhöhten Sehnenreflexen die Hautreflexe häufig herabgesetzt.

Der Cremasterreflex (Contraction des M. cremaster ausgelöst durch sensible Reize von der Innenfläche des Oberschenkels) und der

Bauchdeckenreflex (Contraction der Bauchmuskeln in verschiedenen Höhen [oberer, unterer Reflex], ausgelöst durch Striche über die Bauchhaut) haben bisher geringe klinische Bedeutung. Beide Reflexe scheinen bei Herderkrankungen im Gehirn auf der dem Herd entgegengesetzten Seite stets zu fehlen, bei mult. Sklerose etc. oft beiderseitig.

Der Conjunctivalreflex bewirkt Lidschluss nach Conjunctiva-Berührung (fehlt bei Trigemini- oder Facialislähmung).

Der Lidschlussreflex bewirkt Lidschluss bei plötzlicher Annäherung eines Gegenstandes vors Auge (fehlt bei Opticusläsion, Facialislähmung). Der Rachenreflex löst durch Schleimhautreize (Pinselung) eine Würgbewegung aus (fehlt bei Vago-Accessorius-Lähm-

ung), der Gaumenreflex eine Gaumencontraktion nach Berührung.

2. Die Periost- und Sehnenreflexe.

a) Der Patellarsehnenreflex ist der wichtigste. Durch Beklopfen der Patellarsehne wird bei entspanntem Muskel (Ablenkung der Aufmerksamkeit durch Händedruck, Auseinanderziehen der gefalteten Hände [Jendrassik]) eine Contraktion des M. Quadriceps ausgelöst; der Unterschenkel schnellst dadurch bei kräftiger Contraktion in die Höhe. (Am besten prüft man, wenn Pat. auf einer Stuhlkante sitzend, die Fußsohle ganz auf den Boden aufstellt, den Unterschenkel wenig nach vorne gestreckt).

Der Reflex ist physiologischer Weise bei einzelnen Menschen von sehr verschiedener Intensität. Steigerung des Reflexes (erhöhter Refl.) kommt vor bei Neurasthenie, bei Läsion des centralen motorischen Neurons (reflexhemmende Fasern in der Pyramidenseitenstrangbahn), bei Reizung im Reflexbogen (Meningitis, Tetanus, Neuritis), bei erschöpfenden Krankheiten.

Erlöschen des Reflexes bei Unterbrechung im Reflexbogen (Tabes, Neuritis [cruralis]. Poliomyelit. ant., Myelitis lumbalis), sowie im Coma, epileptischen Anfall, bei frischen Rückenmarksverletzungen (als Reizungssymptom der Hemmungsfasern aufzufassen? s. Anm. S. 99).

b) Ähnlich verhält sich der Achillessehnenreflex (Zuckung in den Wadenmuskeln bei Beklopfen der A.-Sehne). Seine Steigerung bewirkt den häufig vorkommenden Fussklonus, Fussphänomen (ausgelöst durch kräftige Dorsalflexion des Fusses).

Von den Periost- und Sehnenreflexen am Arm sind die wichtigeren:

Der Radical- und Ulnarperiostreflex (Zuckung durch Beklopfen des Proc. styloid. rad. oder ulnae) und der Tricepssehnenreflex (Schlag auf seine Sehne oberhalb des olecranon).

Ausserdem verdient der Masseterreflex (Unterkieferbewegung durch Schlag auf ein, dem Kiefer aufgelegtes Brettchen) untersucht zu werden.

Die klinische Bedeutung der letztgenannten Reflexe ist eine geringere, die pathol. Veränderungen erfolgen im allgemeinen nach den oben genannten Gesetzen.

3. Der Pupillarreflex.

Man unterscheidet folgende Unterarten:

- 1) Die Lichtreaktion (Verengung der Pupille durch Sphinctercontraktion nach Belichtung (Opticusreizung) desselben Auges).
- 2) Consensuelle Lichtreaktion (erfolgt durch Belichtung des anderen Auges).
- 3) Akkommodationsreaktion (Verengung bei der Akkommodation für die Nähe, eigentlich eine Mitbewegung).
- 4) Convergenzreaktion von geringer klinischer Bedeutung, Verengung synonym der Anspannung des rect. med.

Die Lichtreaktion prüfe man für jedes Auge gesondert (zur Ausschaltung der consensuellen R.). bei bestehender Hemianopsie auch für jede Retinahälfte für sich, am besten mit Spiegelbelichtung, für gewöhnlich genügt Beschattung mit den Händen und rasches Wegziehen der einen Hand.

Vor der Prüfung achte man auf abnorme Weite oder Enge der Pupille.

Erweiterung (Mydriasis) bei Atropin-Cocainvergiftung, Blindheit, im Coma, epilept. Anfall, bei Oculomotoriuslähmung u. A.

Verengung (Miosis) bei Morphinumvergiftung, Tabes, Dementia paralyt., Meningitis, Affektion des l. Dorsalsegments, Iritis etc. Auch auf Ungleichheit der Pupillen (Paralyse, Tabes, Meningitis u. A.) ist zu achten.

Die Lichtreaktion kann abnorm träge oder

erloschen sein bei Unterbrechung des Reflexbogens (Blindheit durch Opticus-Erkrankung, oculomotor. Lähmung oder Läsion der Reflexcollateralen (Tabes, Dementia paralyt.) in den Vierhügeln, ausserdem im Coma, Nar-kose, im epileptischen Anfall (nicht im hysterischen).

Bei Tractusläsion besteht „hemianopische Pupillenstarre“ (bei Belichtung der erblindeten Retinahälfte).

IV. Untersuchung der Blasen-Mastdarm-Funktion.

a) Läsion der centralen Bahnen (Myelitis dorsalis, Herderkrankungen).

Läsion der motorischen bewirkt Retentio urinae (resp. alvi), die willkürliche Entleerung ist gehindert, bei gefüllter Blase erfolgt die Harnentleerung träufelnd.

Läsion der sensibeln verursacht den Ausfall der Blasenempfindungen, des Harndranges und dadurch Retentio.

b) Läsion der peripherischen Bahnen und des Blasencentrums (Reflexcollateralen im Sacral-mark) bewirkt Incontinentia urinae (resp. alvi), Sphincterlähmung (Läsion des Lenden-Sacralmarks, der Cauda equina), continuierliches Harnträufeln. Hierbei fehlt auch die mit dem Finger zu fühlende reflektorische Sphincter ani Contraction, die bei centralen Störungen erhalten ist.

Ausser diesen Lähmungserscheinungen können auch reflectorisch und central bedingte Reizsymptome bestehen (Urindrang, Tenesmus, Harnzwang (Strangurie).

Leicht kommt es bei Blasenstörungen zu der für viele Rückenmarkskranke ominösen Cystitis (sekundäre Infection), Pyelonephritis, Pyaemie.

V. Untersuchung trophischer und vasomotorischer Störungen.

Trophische Störungen kommen vor bei Vorderhornläsionen, neuritischen Prozessen, Gefässerkrankungen u. s. f. Die wichtigeren sind:

Rötung, Schwellung, Cyanose, abnorme Blässe, Urticariaerkrankung der Haut (Erythromelalgie (schmerzhafte Rötung und Schwellung der Hände und Füße, anfallsweise auftretend) multiples Hautoedem).

Hautatrophie (glossyskin, Glanzhaut), Skleroderma, einseitige Gesichtsatrophie (Hemiatroph. facial.), Schweissanomalieen (Hyperhidrosis, halbseitige Schweißsekretion bei Hysterie, Neurasthenie).

Spontane Gangränbildung an den Extremitäten (Raynaud'sche Krankheit, Syringomyelie, Morvans Krankheit); Decubitus (bei Paraplegieen) nur indirekt „nervösen“ Ursprungs. Mal perforant (bei Tabes, chronisches ulcus an den Zehen); Gelenksveränderungen. Arthropathieen (Anschwellung, Verdickung, Auswüchse bei Tabes) u. A.

VI. Die Untersuchung der psychischen Funktionen.

1. Sprache und Schrift.

a) Artikulatorische Störungen, Dysarthrie.

Dies sind Sprachstörungen in den peripherischen Bahnen. Es können dabei die einzelnen Buchstaben nur mangelhaft, undeutlich bzw. gar nicht gebildet werden, sie kommen würgend, nälend, verschwommen, schwer verständlich unter grosser Muskelanstrengung von Mund, Zunge etc. zum Vorschein (bei bulbären Kernerkrankungen, Läsionen des N. hypoglossus facialis etc., mangelhafter Bildung der muskulösen Sprachwerkzeuge [Gaumenmangel etc.]).

Besondere Formen sind ausser der typisch „bulbären Sprache“ die nälende Sprache (Rhinolalie), die verlangsamte Sprache (Bradyalalie).

Die skandierende Sprache (absatzweise erfolgende Wortbildung) bei multipler Sklerose.

Als stammelnde Sprache (Dysarthria lit-

teralis) werden verschiedenartige Mängel der Sprachbildung, besonders der Buchstabenerzeugung bezeichnet.

Das Stottern kommt durch abnorme starke spastische Sprachmuskelcontraktionen (central bedingt!) zu stande, durch psychische Erregung nimmt das Stottern zu, das Stammeln ab.

Bei dysarthrischen Störungen prüft man die Lippen-, Zungen-, Gaumen- und Nasenlaute einzeln durch.

b) A p h a t i s c h e S p r a c h s t ö r u n g e n .

Diese sind durch centrale Erkrankungen bedingt und können sein: cortikaler Natur (Rindenherd), transcortikalen Ursprungs (Zerstörung der Associationsbahnen) und subcortikaler Art (Unterbrechung der Leitungsbahn vom Centrum zur Peripherie).

- α) Kann der Patient willkürlich nichts sprechen, aber alles verstehen, so besteht motorische (ataktische) Aphasie (Läsion bei II, Fig. 9, Erklärung s. vorne S. 63).

Kann kein Wort mehr willkürlich gesprochen werden, so besteht totale mot. Aphasie, können einzelne Worte nur noch gesprochen werden, Monophasie (Ja, nein etc.).

- β) Fehlt das Wortverständnis, ohnedass die Sprachbildung gestört ist, so besteht „sensorische Aphasie“, Worttaubheit (Läsion bei I). Hierbei leidet stets auch (durch Aufhebung der nötigen Associationen (fascicul. uncinatus) zwischen I und II) die Sprache. Es werden falsche, unpassende, entstellte Worte gebraucht, auch die Satzbildung kann behindert sein = Paraphasie. Eine Form dieser ist die litterale Paraphasie, das Silbenstolpern, die Versetzung von Buchstaben und Silben in falsche Folge (Dement. paralyt.). Hat das Wortgedächtnis Einbusse erlitten in der Art, dass der Kranke sich plötzlich auf Namen, Bezeichnungen u. s f. nicht mehr

erinnern kann, dass sie ihm entfallen, während das Wortverständnis selbst nicht gelitten hat, so bezeichnet man diese Form als amnestische Aphasie.

γ) Mit motorischer Aphasie ist manchmal, mit sensorischer häufig verbunden die Unfähigkeit willkürlich zu schreiben, Agraphie (bei Mitzerstörung von V oder der Associationen von I, II zu V s. Paragraphie).

δ) Mit und ohne sensorische Aphasie kommt vor die Unfähigkeit zu lesen, ohne dass eigentliche Sehstörungen vorhanden sind, Alexie (bei Zerstörungen im unteren Parietallappen, gyrus supramarginalis?).

Alle diese Erscheinungen können bei ausgedehnten Herden zusammen vorkommen: vollkommene motorische und sensorische Aphasie.

e) Kann der Patient geschene Gegenstände in ihrer Bedeutung nicht erkennen, so besteht Seelenblindheit (Herd in III), findet er für gesehene Gegenstände nicht das richtige Wort, ohne dass motorische Aphasie besteht, so bezeichnet man dies als „optische Aphasie“ (Störung der Associationen zwischen III und I, II, fascicul. longitud. infer.).

Störungen in den Associationen zwischen I, III, V bewirken (ähnlich der Paraphrasie) Paragraphie, solche der Associationen zwischen I, II, und gyr. supramarginalis Paralexie.

(Beide besonders im Verein mit Silbenstolpern bei Dementia paral. vorkommend.)

Als Dysgraphie werden Schreibstörungen meist peripherischer Lokalisation bezeichnet (analog der Dysarthrie), solche sind Zitterschrift (tremor senilis, alcoholicus etc.), ataktische Schrift (heredit. Ataxie, multiple Sklerose).

Als **Dyslexie** wird eine funktionelle Lesestörung (rasches Ermüden) bezeichnet.

Die Prüfung auf diese centralen Sprach- etc. -Störungen kann in folgender Weise vorgenommen werden:

Man beginnt mit Pat. ein Gespräch: „Sind Sie schon lange krank?“ Erfolgt keine Antwort, so kann bestehen (Taubheit und Psychosen ausgeschlossen):

- a) Taubstummheit, an den sofort beginnenden lebhaften Gestikulationen zu erkennen,
- b) totale (mot. und sensor.) **Aphasie**, durch Eruiierung der Anamnese von dritten Personen sicher zu stellen.

Nickt der Kranke mit dem Kopf und antwortet er auch auf andere Fragen (die mit ja oder nein zu beantworten sind) richtig mit mimischen Ausdrucksbewegungen, ohne sonst ein Wort hervorbringen zu können, so besteht gewöhnlich **motorische Aphasie**. Reagiert er auf die Frage nicht und kommt er den jetzt an ihn gestellten Aufforderungen (die Augen zu schliessen etc.) nicht nach, so besteht **sensorische Aphasie**, führt er dagegen alle Aufträge und Anfragen rasch und präzis mimisch aus, so ist diese sicher auszuschliessen.

Antwortet P. auf alle Fragen bloss mit einem und demselben Wort, z. B. nein, nein . . ., so besteht **Monophasie**.

Antwortet er nicht korrekt, sondern mit verstellten Worten, Silben und Buchstaben, so besteht **Paraphasie** (Silbenstolpern). Zur genaueren Feststellung lässt man nachsprechen: Elektrizität, Dritte reitende Artillerie-Brigade und ähnliche lange Worte.

Nun zeigt man dem P. verschiedene Gegenstände (Zündhölzchen, Bleistift) und fragt, was man damit mache. Kann dies der Kranke (sensorische Aphasie und peripherische Sehstörung ausgeschlossen) sowohl mit Worten als auch durch mimische Bewegungen nicht angeben, so besteht **Seelenblindheit**, kann der Patient dies, findet er aber, nach dem Namen

des Gegenstandes befragt, den richtigen nicht, so besteht optische Aphasie. Jetzt lässt man (die obigen Störungen ausgeschlossen) Worte, Sätze und Zahlen nachsprechen. Geschieht dies durch rasches Vergessen des Vorgesprochenen nur mangelhaft, so besteht amnestische Aphasie. Nun wendet man sich zur *Schreibprüfung* (Schiefertafel).

Man diktiert Worte und Zahlen und lässt dieselben nachschreiben.

Wird gar nicht geschrieben (Ausschluss von sensorischer Aphasie) so besteht Agraphie, eventuell Monographie (es wird immer dasselbe Wort „nein, nein . . .“ geschrieben), oder Paraphrasie (Verschreiben und Auslassen von Silben und Buchstaben).

Durch rasches Vergessen des Diktierten entsteht die amnestische Schreibstörung. Ähnlich prüft man spontan Schreiben und Copieren (zu beachten, ob event. ohne Schriftverständnis erfolgend).

Bei der *Leseprüfung* fordert man P. auf, vorgeschriebene (auch gedruckte) Worte und Zahlen zu lesen.

Geschieht dies nicht (motor. Aphasie und Sehstörung ausgeschlossen), so besteht Alexie, event. Monolexie, Paralexie („Verlesen“). Es ist zu beachten, ob mit oder ohne Verständnis gelesen wird.

Durch Gedächtnisstörung (rasches Vergessen von den gelesenen Buchstaben, Zahlen) wird die amnestische Alexie verursacht. Man prüft genauer durch Aufforderung, Worte und Zahlen aus einzelnen Buchstaben- und Zifferfiguren znsammensetzen.

2. *Gedächtnisprüfung.*

Die mit dem Sprach- etc. Vorgang in Zusammenhang stehenden Gedächtnisstörungen sind unter amnestischer Aphasie, Alexie, Agraphie bereits beschrieben.

Man prüft ausserdem die früherworbenen Gedächtniseindrücke (Jugenderinnerungen) und die aus der letzten Zeit (Krankengeschichte).

Die Prüfung für frische Eindrücke umfasst diejenigen von einfachen und complicierten Associationen (einige Worte, Zahlen, Zahlenreihen), .

Störungen des Erinnerungsvermögens bezeichnet man als *A m n e s i e* (bei Schädelverletzungen *Con-tussio cerebri*, Herderkrankungen der Gehirns, *Dementia*). Die eingehendere Prüfung hat sich auf alle verschiedenen Associationen (akustische optische, taktile etc.) zu erstrecken. Ihr Gang kann hier nicht weiter ausgeführt werden.

3. *Sonstige psychische Störungen.*

Es ist festzustellen, ob das *B e w u s s t s e i n g e -* stört ist (*Coma*, *Somnolenz*, *Dämmerzustand*), ob die *I n -* telligenz normal oder beeinträchtigt ist (*Demenz*, *Idiotie*), ob krankhafte motorische oder sensorische *E r -* r e g u n g s z u s t ä n d e vorhanden sind (*Delirien*, *Erregungszustände* mit *Bewusstseinstrübung*, *Hallu- cinationen*, krankhafte central entstehende Sinnes- täuschungen, *Visionen*, krankhafte Fälschung von Sinneseindrücken); ferner ob *Wahnvorstellungen* (systematisierte, fixierte oder flüchtige, sich jagende [*Ideenflucht*]) vorhanden sind.

Melancholische (krankhaft deprimierte), *manische* (krankhaft exaltierte), *hypochondrische* Verstimmung ist zu beachten.

Man hüte sich, aus solchen gefundenen *Symp- tomen* etwa gleich die betreffende *Psychose*, für die sie als charakteristisch gelten, zu diagnosticieren.

C) Die Stellung der Diagnose.

Sie erfolge prinzipiell nur nach vollständig vor- genommener Untersuchung und Anamnesenerhebung.

Wichtig ist dabei häufig die Beantwortung fol- gender Fragen:

1. Liegt überhaupt eine Erkrankung des Nervensystems vor, oder wird sie nur vorgetäuscht? (durch Anämie, Tuberculose, Tanie etc.).

2. Ist für das gefundene Nervenleiden vielleicht als Ursache ein anderweitiges körperliches Leiden verantwortlich zu machen? (Arteriosklerose, Geschwülste, Herz, Lungen-, Magen-, Nieren-, Blut- etc. Erkrankung, Diabetes).

3. Besteht eine funktionelle oder eine organische Nervenerkrankung? (ist oft sofort, nicht selten aber auch erst nach vielfachen Ueberlegungen und nach längerer Beobachtung zu beantworten). Stauungspapille, degenerative Muskelatrophie (Ea R), erloschene Patellar-Pupillarreflexe sind z. B. stets organisch bedingt. Man beachte die Genese der Erkrankung.

4. Wo sitzt die angenommene organische Erkrankung? (siehe „allgemeine Symptomatologie“, Abschnitt IV, 3), besteht eine Herderkrankung oder systematische Degeneration?

6. Welcher Art ist die Erkrankung? Man überlege die Entstehung, den etwaigen Zusammenhang mit andern Erkrankungen (Infektionskrankheiten, Geschwülste), den Ort der Läsion, die anderen etwa vorhandenen Symptome (Fieber, Kachexie).

Häufig kommt man mit einer einmaligen Untersuchung nicht zu stande, nicht selten muss man den Krankheitsprozess und seinen Verlauf eine Zeit lang beobachten. In manchen Fällen bleibt die vollständige Diagnose überhaupt in suspenso, man stelle wenigstens die Wahrscheinlichkeitsdiagnosen. Man soll Diagnosen wie Dementia paralytica, Tumor cerebri, Tabes dorsalis nicht allzu rasch stellen, nie ohne die triftigsten Gründe sofort nach der erstmaligen Untersuchung.

5. Allgemeines über die Behandlung von Nervenkrankheiten.

Die Behandlung von Nervenkrankheiten setzt mehr wie die aller übrigen Erkrankungen einen psychologisch denkenden und handelnden Arzt voraus. Leider liegt diese Seite der Ausbildung unserer Mediziner noch sehr im Argen. Mit der Kenntnis der anatomischen und klinischen Thatsachen ist's noch lange nicht gethan!

Die Behandlung umfasst

1. Die Prophylaxe.

Kaum auf einem anderen Gebiet kann durch richtiges Verhalten so viel Unheil verhütet und durch Nachlässigkeit verursacht werden, als auf dem fraglichen.

Einzelne Punkte sind: die ärztliche Widerrattung von Eheschliessung mit schwer geistig oder nervös erkrankten ev. auch hereditär belasteten Personen (hereditäre Systemerkrankungen etc.), die ärztliche Ueberwachung der Kinderernährung und Erziehung (Schulhygiene), Belehrung über die schädigenden Einflüsse einer verkehrten Lebensweise (Alkohol, Thee, Tabak, Excesse aller Art, Morphinum (Arzt!) und des Berufslebens (Ueberanstrengung, Unregelmässigkeit der Arbeit, Fabrikhygiene), über die Einzelhygiene (Reinlichkeit, Bäder, Kleidung, Bewegung etc.).

2. Causale Therapie.

Eine solche ist leider bisher nur bei einzelnen Erkrankungen möglich.

a) I n t o x i k a t i o n s z u s t ä n d e (Blei, Arsen, Alkohol, Morphinum, Cocain) können beseitigt oder doch erheblich gebessert werden, für die ersteren Gifte durch entsprechendes Verbot (oder Regelung) der Fabrikarbeiten u. s. w.; für die letzteren durch A b s t i n e n z k u r e n (Anstaltsbehandlung); *brüske* Entziehung von Alkohol, Morphinum, Cocain lässt

sich fast überall durchführen; beim Alkoholismus gibt es *keine* Abstinenzerscheinungen (trotz gegenteiliger Behauptung) und an den oft sehr schweren noch öfter aber auch übertriebenen Abstinenzerscheinungen des Morphinum, Cocain wird ein Mensch, aus dem überhaupt noch etwas vernünftiges werden kann, für gewöhnlich nicht zu grunde gehen, also prinzipiell keine sogenannten Kuren ohne Zwang und Qualen, sie sind selten von dauerndem Erfolge. Der Ersatz des Morphinum durch grössere Dosen Alkohol bei der Abstinenzkur ist für den dauernden Erfolg ein gefährliches Mittel.

Es soll aber nicht gesagt sein, dass bei besonders schweren Fällen in den ersten 3—4 Tagen der Abstinenzkur vom Morphinum ganz abgesehen werden kann, nur für diese ersten Tage und nur bei objektiv nachweisbarem Collaps gebe man etwas Morphinum.

b) Alle syphilitischen sicher diagnostizierbaren (ebenso auch alle vermuteten!) Erkrankungen sind so frühzeitig als möglich energischer Schmierkur (3—5 gr graue Salbe pro die) zu unterziehen. Jodkali kann auch zugleich oder nachher gegeben werden (3 gr pro die). Niemals versuche man nur Jodkali allein.

Bei Malarianeuralgien Chinin (0.5—1.5).

c) Die dritte Reihe von Erkrankungen, die wir direkt heilend beeinflussen können, sind die einer chirurgischen Behandlung zugänglichen. Das Gebiet dieser Krankheiten ist in neuerer Zeit in fortwährender Erweiterung begriffen.

Abgesehen von direkten Traumen des Nervensystems gehören hieher von

α) Gehirnerkrankungen, die genau lokalisierbaren Herderkrankungen (Tumoren, Knochensplitter, Eiterherde), wenn sie der Rinde nahe liegen; bei Eiterherden ist auch

Explorativtrepanation und Punktion durchaus zulässig.

Bei Hirndruckerhöhung, Hydrocephalus kann durch Trepanation und event. Punktion des Ventrikelsystems vorübergehend Besserung erzielt werden (auch Lumbalpunktion ist mit Erfolg angewendet worden)*). Cariöse Knochen- und Gelenkeiterungen, die auf das Nervensystem schädigend einwirken, unterliegen natürlich der chirurgischen Behandlung. Ob die Jackson'sche Epilepsie chirurgisch stets mit Erfolg zu behandeln ist, unterliegt noch dem Streite, bei genuiner Epilepsie verzichtet man besser.

Von Tumoren haben bisher nur die wenigsten sich als operabel erwiesen, während die Eröffnung der Gehir nabcesse schon ausgezeichnete Resultate ergeben hat.

β) Rückenmarkserkrankungen.

Ausser den durch Verletzungen verursachten Erkrankungen ist besonders die Compressionsmyelitis (Tumoren, Caries) operativ behandelt worden. Doch sind die Resultate bis jetzt nicht ermutigend. Die Unsicherheit der Diagnose sowohl nach Art als nach genauer Lokalisation des krankhaften Prozesses, die schwere Orientierungsmöglichkeit auf dem Operationsfeld und andere Momente kommen in Betracht. Doch sind in der Folge bessere Resultate sicher zu erwarten für die frühzeitig zur Operation kommenden Fälle, in denen schwere, nicht mehr reparierbare Störungen in der Nervensubstanz (sekundäre Degenerationen!) noch nicht eingetreten sind.

Wo aber solche Degenerationen als sicher

*) Es ist aber auch besonders bei Kleinhirntumoren schon plötzlicher exitus bald nach der Function beobachtet worden.

eingetreten anzunehmen sind, muss der Erfolg ein sehr geringer bleiben (vielleicht Linderung der Schmerzen zu erreichen).

γ) *P e r i p h e r i s c h e N e r v e n .*

Hier sind die besten Resultate bisher erzielt worden, weil die Regenerationsfähigkeit der Nerven eine bedeutend bessere ist, als die der Rückenmarks- und Gehirnschubstanz. Längere Zeit nach eingetretener Continuitätstrennung ist eine vollkommene Heilung des Nerven noch möglich. Narbige Prozesse, Tumoren, die durch Compression schädlich wirkten, werden schon von jeher mit bestem Erfolge operativ behandelt.

Durch plastische Operationen kann man die Heilung einer Continuitätstrennung des Nerven beschleunigen.

Wichtig für die erfolgreiche chirurgische Behandlung ist wie gesagt: eine frühzeitige und präzise Lokalisations-Diagnose.

- δ) Ueber die vielfach grosse Erfolge bietende Sehnenverpflanzung an gesunde Muskeln s. bei Poliomyelitis anterior.

3. *Symptomatische Therapie.*

Dieselbe kann mit vollkommenem Effekt angewendet werden in allen Fällen, in denen schwerere, degenerative Prozesse nicht eingetreten sind.

Degenerative Zell-Faser-Muskelerkrankung bieten bisher eine ganz ungünstige Prognose, insbesondere wenn sie centralen Ursprungs sind. Einzelsymptome sind einer Behandlung und auch (meist vorübergehenden) Besserung fähig.

a) *P s y c h i s c h e B e h a n d l u n g .*

Ruhiger Zuspruch, vernünftige Aufklärung, Zurückführung übertriebener Besorgnisse auf ihr rich-

tiges Mass, oft auch eine gewisse diktatorische Strenge sind von grossem Einfluss. Die Betonung des grossen Einflusses systematischer Beschäftigung (Stundenplan, Gartenarbeiten etc.) kann bei Neurosen nicht warm genug empfohlen werden.

Ungeheuer wichtig ist, dass der Arzt das vollkommene Vertrauen des Patienten besitzt. Man erwirbt dasselbe durch exakte Untersuchung und vorsichtige Stellung der Diagnose.

Exakte Untersuchung als solche ist häufig schon ein psychisches Beruhigungs- und man kann sagen Heilmittel ersten Ranges. Die hypnotische Behandlung wende man nur in solchen, physisch zu behandelnden Fällen an, wo man mit dem obigen Verhalten nicht zu stande kommt; Erfolge sind zweifellos, häufig aber nicht nachhaltig, nicht selten wirkt die Behandlung auch ungünstig.

Nur der speziell hierfür geeignete und mit allen Zuständen der Hypnose wohl vertraute Arzt hat aber das Recht, eine hypnotische Behandlung ausüben zu dürfen. Siehe weiteres unter Hysterie.

b) P h y s i k a l i s c h e B e h a n d l u n g.

Die Regelung der Ernährung, des Schlafes, der Ruhe geschieht nach den üblichen Grundbegriffen. Man suche, wo immer möglich, ohne künstliche Mittel auszukommen. Mässigung, noch besser Abstinenz von Alcoholicis, Beseitigung des noch immer von Laien, Apothekern und Aerzten gepredigten unsinnigen Dogmas von der „nervenstärkenden Kraft“ des Weines!

Empfehlung von Obst, Cacao, Thee, Malzkaffee, event. Obstweinen, auch etwas Bier als Genussmittel.

H y d r o t h e r a p i e. Kühle (nicht zu kalte) Abreibungen, Douchen, kühle (20—24° R.), warme (25 bis 30° R.) Bäder, Einwickelungen, auch heisse Wasser-Brei-Umschläge kommen zur Anwendung. Nach warmen Bädern folge stets kühle Abreibung.

Der Aufenthalt in (bes. kleineren) Bädern (Seebäder, Gebirg) wirkt oft unberechenbar günstig. Mastkuren, Massage, Gymnastik, nach jeweiliger Angabe des Arztes ausgeführt, sind oft empfehlenswert.

Die Elektrizität, in ihrer Wirkung, ob indirekt (psychisch) oder direkt heilend, vielfach bestritten, ist häufig das ultimum refugium.

Sie kommt als galvanische und faradische hauptsächlich in Anwendung. Der galvanische Strom wirkt tiefer eingreifend, der herrschenden Ansicht gemäss, als der faradische. Der galvanischen Behandlung unterliegen mehr die schmerzhaften und central gelegenen Erkrankungen (die Anode wirkt beruhigend, die Kathode erregend, also die Anode an die schmerzhaften Stellen), der faradischen die peripherischen Erkrankungen, besonders die Muskel-lähmungen.

Man operiere nie mit zu starken Strömen, nicht ohne ein die Stärke angegebendes Galvanometer.

c) Medikamentöse Behandlung.

Sie bilde, wo nicht unbedingt anders erforderlich, nicht das erste, sondern das letzte Mittel, das versucht wird.

Der oberste Grundsatz ist hiebei nil nocere, denn viel helfen können wir damit nicht oft, das Risiko ist ein ungleiches. Vermeidung unnötiger Geldausgaben!

Einige Mittel wirken sicher auf die Ernährung ein: Arsen (acid. arsen. 0,005—0,015, solutio Fowleri 5—10 Tropfen pro die), Eisen (Blaud'sche Pillen, Eisen-Chinin, Eisen-Arsenpillen).

Als beruhigende Mittel sind die Bromsalze zu empfehlen (Bromkalium, Bromnatrium, Brom-Ammonium, auch Gemische (5,0—15,0 pro die); auch Antipyrin (1—2 gr) etc.

Als schmerzstillende Mittel häufig un-

entbehrlich: Opium, Morphinum (grundsätzlich nicht bei Neurosen), Codein, Heroin.

Als antineuralgische: Antipyrin (1,0—2,0), Chinin (0,5—1,5), Salicyl (natr. salicyl. 3—10 gr, acid. salicyl 2,0—5,0), Phenacetin (0,5—1,5), Antinervin (0,5—1,5), Salophen (0,5—1,5), Analgen (1,0—2,0), Salipyrin (1—1,5), Pyramidon (0,5) u. A.

Als schlafferzeugende Mittel sind im Gebrauch: Sulfonal (1,0—2,0), Hypnal (0,5—2,0), Trional (0,5—1,5), Chloral (1,0—2,0), Chloralamid (2—3,0).

Ausserdem werden aus theoretischen Gründen viel angewandt: Ergotin (0,05—0,3), Argentum nitricum (0,01—0,05), Strychnin (0,001—0,005). Atropin (0,0005—0,001 gr pro die) u. A., dies sind zum Teil sehr gefährliche Gifte, sie haben doch nur zweifelhafte Erfolge.

Einreibungen, Hautreize, sind oft von lindernder Wirkung.

V. Abschnitt.

Spezielle Pathologie und Therapie.

(Tafel 75—84 und vorhergehende).

1. Die Erkrankungen der Häute und Blutgefäße des Gehirns.

Solche Erkrankungen schädigen an der Convexität des Gehirns zunächst die dicht daran grenzende Rindensubstanz, an der Basis die austretenden Gehirnnerven, am Rückenmarke die Wurzeln. Darnach gestalten sich ihre nervösen Cardinalsymptome.

1. *Pachymeningitis interna haemorrhagica.*

(Haematom der dura mater).

Wesen. Es bildet sich eine entzündliche, membranöse Auflagerung auf der Innenfläche der dura mit (sekundären?) interstitiellen Blutungen. Die Ursache ist unbekannt.

Die Erkrankung kommt vor bei Erwachsenen im Gefolge des Alkoholismus, Seniums, der Dementia paralytica, aber auch selbständig.

Verlauf. Die schubweise (entsprechend den Haemorrhagieen) auftretenden Symptome bestehen in Kopfschmerzen, Hirnrindenreizungs- und Lähmungserscheinungen (halbsseitige Krampfanfälle, Hemiplegieen, Fieber).

Diagnose. Auszuschliessen sind: tumor cerebri (gleichmässig progressiv), Haemorrhagia cerebri (selten Reizerscheinungen), Meningitis (Verlauf, Basissymptome), Coma uraemicum (Urin, Verlauf), Gehirnsyphilis (ex juvenilibus).

Therapie. Behandlung: Ruhe, Eisblase, Blutentziehung, Calomel (3X0,3), Drastika, symptomatisch (Hypnotika, Morph.).

2. *Leptomeningitis acuta.* Convexitäts- meningitis.

a) Meningitis cerebrospinalis epidemica.

Eine epidemisch aber auch sporadisch auftretende ^{Wesen.} Infektionskrankheit, deren Erreger der Diplokokkus intracellularis ist. Seine Anwesenheit und Entwicklung (Eindringen durch Nase, Verletzungen, Lymph-Blutbahn?) wirkt entzündungserregend auf die weichen Häute von Gehirn und Rückenmark. Es entsteht ein seröses, dann eitriges Exsudat in den Maschen der Pia, besonders der Convexität der Gehirnhemisphären.

Die Erkrankung setzt ziemlich rasch ein, häufig ^{Verlauf.} bei jugendlichen Personen, mit allgemeinem Unwohlsein, dann Auftreten heftiger Kopfschmerzen, Erbrechen (cerebrales Erbrechen), Frost. Rapide Verschlimmerung. Herpes labialis, hohes anhaltendes Fieber, starke Leukocytose; Auftreten von Nackensteifigkeit und Nackenschmerzen bei Kopfbewegungen (Reizungssymptom der obersten Halswurzeln), Bewusstseinsstrübung sichern die Diagnose. Es folgen Delirien, Rindenreizungssymptome (Convulsionen) auch Lähmungen (Mono-hemiplegieen). Hyperästhesie. Sodann tiefes Coma, Trismus, Opisthotonus, Retentio urinae et alvi, Cheyne-Stokes'sches Atmen.

Bei schwersten Fällen exitus nach wenigen (bis 8) Tagen (M. siderans), bei schweren protahierter Verlauf bis 8 und mehr Wochen, doch ist Heilung auch schwererer Formen möglich.

Residuen: Taubheit (Acusticusläsion), Blindheit, Cephalalgie, Lähmungen, Hirnabscess.

Auszuschliessen: Typhus (langs. Beginn, kein Herpes, ^{Diagnose.} keine Leucocytose), Pneumonie (Sputum, Lungensymptome), Pyämie (Eiterherd, keine Nackenstarre), Meningitis tuberculosa (Basissymptome, Nachweis der Tuberkulose), Meningitis purulenta (primärer Eiterherd), ulceröse Endocarditis (nicht epidemisch).

Therapie. Behandlung: Ruhe, kühle Wickel (Bäder schmerzhaft, doch werden neuerdings heisse Bäder gerühmt), Eisbeutel, Blutentziehung (proc. mastoid.), Calomel 3X0,3, Blasenpflaster auf Hinterkopf, Einreibung mit grauer Salbe, Antipyretica, Narcotica.

b) Meningitis purulenta.

Wesen. Sie entsteht im Anschluss an bestehende eitrige Processe im Ohr, (Otitis media, Caries des Felsenbeins), Erysipel, Pyämie u. a. akute Infektionskrankheiten. Die Erreger sind darnach verschieden (Streptokokkus pyogenes, Streptok. erysipelat., Staphylokokk. aureus, albus).

Anatomische Entwicklung wie bei a, die stärksten Eiterherde an der Convexität, aber auch an andern Stellen.

Verlauf. Beginn und Verlauf wie bei a. Etwas häufiger vielleicht kommt es zur Lähmung der basalen Gehirnnerven; Neuritis optica, Pupillenveränderungen. Dia-

Diagnose. gnose wie bei a. Es ist besonders auf den Ausgangspunkt zu achten.

Therapie. Behandlung wie a. Chirurgische Eingriffe.

3. Meningitis tuberculosa. Basilarmeningitis.

Wesen. Sie entsteht im Anschluss an primäre Lungen-Lymphdrüsen-Knochentuberkulose, besonders häufig bei Kindern. Die Verschleppung der Tuberkelbazillen in die Cirkulationswege der weichen Hirnhäute hat die Entstehung von Miliartuberkeln dortselbst, sowie die Bildung eines fibrinösen, sulzigen Exsudats an der Basis mit eingelagerten miliaren Knötchen zur Folge. Uebergreifen der Knötchen auf die Hirnsubstanz hat die Bildung tumorenartiger Solitärtuberkel zur Folge.

Verlauf. Die Erkrankung beginnt allmählich mit Unbehagen, Kopfschmerzen, Erbrechen. Nach einiger Zeit Steigerung zu Rindenreizerscheinungen, Delirien, Convulsionen (cri hydrencéphalique bei Kindern), trismus, irregularitas cordis.

Somnolenz, Temperaturen bis 39°, unregelmässiges Fieber, Nackenstarre. Coma.

Sodann Lähmung einzelner Gehirnnerven (oculomotorius, facialis, abducens), Monoplegien, Aphasie. Exitus.

Auszuschliessen: Meningitis purulenta (s. d.). Diagnose.

Bestätigung der Diagnose durch den Nachweis von T. B. im Sputum, in der Punktionsflüssigkeit aus dem Lumbalraum des Rückenmarks. Choroidealtuberkel. Behandlung wie bei 2.

Therapie.

3. *Meningitis syphilitica, gummosa und Gehirnlues.*

Sie entsteht in der sekundären und tertiären Wesen. Periode der Syphilis, frühestens einige Monate nach der Infektion im wesentlichen durch die charakteristische syphilitische Neubildung (Gummabildung, Infiltration, Verkäsung) in den weichen Hirnhäuten besonders der Basis cerebri mit besonderer Beziehung zu den dort verlaufenden Blutgefässen. Man unterscheidet drei Formen des Gehirnlues.

- a) Die eigentliche diffuse basale Meningitis syphilitica (Schwartenbildung, auch herdförmige Lokalisation), die Symptome sind der Hauptsache nach die der basalen Meningitis tuberkulosa.
- b) Die isolierte Gummabildung in den Häuten, selten in der Gehirns substanz, die Symptome sind die eines Gehirntumors.
- c) Die mit eigenartigen Gefässveränderungen (Endarteriitis luetica) einhergehende Form mit und ohne diffuse oder herdförmige gummöse Meningitis. Hierbei sind die basalen Gefässe durch die krankhafte Intimawucherung in ihrem Lumen verengt, es kommt leicht zur autochtonen Thrombenbildung mit deren Folgen, der Nekrose (s. Embolie).

Diese Einzelformen kommen auch gemischt vor

und so ist das Symptomenbild der Lues cerebri ein sehr variierendes.

Auch die Intensität der Symptome ist eine wechselnde. Exacerbationen, Remissionen lösen sich ab.

Verlauf. Der Beginn erfolgt mit meningitischen Symptomen (Kopfschmerzen, Erbrechen), sodann folgen Anfälle von Bewusstseinsstörung, Extremitäten-Lähmungen, Convulsionen, Demenz, Apathie verbunden mit Läsion basaler Nerven (Atrophia optici, Neuritis optica, oculomotorius-facialislähmung etc.). Polyurie, Polydipsie kommt vor.

Die Hemiplegien (durch Erweichungsprozesse bedingt) treten in mehrfachen Attacken auf, Aphasie, epileptische Zustände komplizieren das Bild.

Heilung ist möglich, doch bestehen häufig Lähmungen als Residuen.

Diagnose. Zur Diagnose ist der Nachweis stattgehabter Infektion das wichtigste (Aborte, Narben, Drüsen). Auch ex juvantibus ist bei suspecten Zuständen nachträglich die Diagnose festzustellen.

Wo eine auffallend verlaufende Meningitis diagnostiziert wird, denke man an Lues.

Therapie. Behandlung: Schmierkur, Jodkali (s. allg. Teil.) Symptomatisch.

5. Sinus thrombose.

Wesen. Die Gerinnung des Blutes in den venösen Sinus tritt meist sekundär im Anschluss an andere benachbart lokalisierte, besonders entzündliche Erkrankungen, durch Uebergreifen des Prozesses auf die Sinuswand (Phlebitis) auf; bei Caries, Osteomyelitis des Felsenbeins, proc. mastoideus; bei Meningitis purulenta, Gehirnbrunnenzess, Phlegmonen, aber auch spontan (bei Senilismus: marantische Thrombose, Chlorose, Cachexie).

Der Sitz der marantischen Thrombose ist häufig im Sinus longitudinal. sup. und sin. transversus. Bei Ohraffektionen im sin. transversus.

Bei eitrigem Zerfall der Thromben durch sekundäre Infektion kommt es zu metastatischer Pyämie (durch Vena jugularis — rechtes Herz in die Lunge).

Die Symptome wechseln nach dem Sitz. Verlauf. Meningitische Symptome (Kopfschmerzen, Erbrechen, Convulsionen, Coma) sind meist vorhanden, auch Lähmungen, Nackensteifigkeit. Bei Thrombose des sin. transversus ist Oedem über dem proc. mastoideus (Stauungssymptom), mangelhafte Füllung der Vena jugularis int. dieser Seite, rascherer Abfluss des Blutes aus der Ven. jug. externa, vorhanden; bei Thrombose im sin. cavernosus besteht Stauung in den Venae ophthalmicae, Lidödem, Chemosis, protrusio bulbi, Augenmuskellähmung (oculomot. und abducens ziehen durch respekt. in der Wand des sinus); bei Thrombose im sin. longitud. sup. Stauung in den Nasenvenen (Nasenbluten).

Die Diagnose ist nicht immer mit Sicherheit Diagnose. möglich, da die Symptome des Grundleidens (Abszess, Meningitis) oft überwiegen. Sicher wird sie nur durch das Auftreten der oben genannten Stauungserscheinungen.

Behandlung: eventuell chirurgisch (Eröffnung und Therapie. Tamponade) sonst symptomatisch.

6. *Arterienerkrankungen* und ihre Folgen siehe Hämorrhagie, Embolie, Aneurysmabildung im nächsten Abschnitt.

II. Die Erkrankungen der Gehirnsubstanz.

A. Organische Erkrankungen.

1. *Cirkulationsstörungen und ihre Folgezustände.*

a) *Anämie und Hyperämie des Gehirns.*

Beide treten entweder als vorübergehende oder andauernde Einzelsymptome bei verschiedenen Erkrankungen auf (Erschöpfungszustände, im Fieber, bei Anämieen aller Art).

Vorübergehende Gehirn- (besonders Rinden-) anämie führt zu Ohnmachtsanfällen; andauernde Anämie nach Blutverlusten, sekundären und primären sonstigen Anämien) zu Störung des Allgemeinbefindens, Somnolenz, Müdigkeit, Ohrensausen, Schwindel, Brechreiz, Gähnen.

Therapie. Behandlung durch Salzwasserinfusion, horizontale Lage, Klystiere, Hautreize bei akuter, Roborantien, Eier-, Milch-Ernährung, Eisen, Arsen und symptomatisch bei chronischer Anämie (der Alkohol [Rotwein!] ist vollkommen überflüssig, eher schädlich bei der Behandlung der Anämie).

Auf hyperämische Zustände führt man bei bestehendem Habitus apoplecticus, bei Plethora, Anfälle von Hitzegefühl, Herzklopfen, Schwindel, Eingenommenheit des Kopfes u. a. zurück (hiebei spielt wohl die Arteriosklerose eine grössere Rolle als nachweislich ist).

Therapie. Behandlung: Regelung der Lebensweise, des Alkoholgenusses, Tabakgenusses; Bäder, Marienbaderkuren, Bewegung, Controlle der Herz-, Nierenthätigkeit.

b) Die Gehirn-IIämorrhagie.

Wesen. Die Neigung der Hirnarterien zur Bildung kleiner (miliar-) und grösserer Aneurysmen und die Ruptur dieser Aneurysmenwände führt zu den mannigfachsten Schädigungen der Gehirnsubstanz. Die Berstung auch kleiner Aneurysmen kann die schwersten Folgen haben, wenn gerade wichtige Bahnen oder Centren durch die Blutung betroffen und zerstört werden.

Solche Miliaraneurysmen bilden sich an allen Gehirnarterien, am häufigsten aber an den Aesten der Art. fossa Sylvii, deren wichtigster Ast (die Arteria lenticulostriata, siehe Fig. 4) mit am häufigsten betroffen wird.

Durch den Bluterguss in die benachbarte Hirnsubstanz wird diese zertrümmert in mehr oder weniger

grossem Umfange. Nach erfolgter Thrombenbildung sistiert die Blutung und es erfolgt die Resorption des Ergusses und teilweise bindegewebige Umwandlung (s. allg. Teil), auf der Oberfläche bleibt ein Defekt, im Innern des Gehirns eine Cyste zurück.

Die verschiedenen Ursachen, die zu dieser Aneurysmabildung führen, sind die Arteriosklerose im Gefolge von chron. Alkoholismus, Syphilis, Gicht, Nephritis chronica, Senilismus und anderen unbekannten Ursachen.

Die wichtigste Lokalisation einer Blutung ist die in der Gegend der Grosshirnstammganglien und der benachbarten Markteile (innere Kapsel). Diese Gegend wird insbesondere von dem oben genannten Ast der Art. fossae Sylvii versorgt, sie ist wegen der Häufigkeit der Blutung aus ihr von Charcot „artère d'hémorrhagie“ genannt worden.

Die Hämorrhagie bedingt die Erscheinungen ^{Verlauf,} der Apoplexia cerebri, des Gehirnschlages. Nach Ablauf der anfänglichen „Insult“-Erscheinungen bleibt als Residuum die Lähmung, die Hemiplegie, dauernd zurück. Dem Eintreten des apoplektischen Insultes gehen gewisse „Vorboten“ (Prodromalien) voraus. Dies sind Cirkulationsstörungen (Kopfschmerz, Schwindel, Ohrensausen, leichte Schwächezustände).

Häufig aber tritt der Schlaganfall auch ohne diese Vorboten ohne äusseren Anlass oder bei körperlichen Anstrengungen, Aufregungen blitzartig ein. Dem Patienten wird schlecht, er wird schwindlig, verwirrt und stürzt rasch bewusstlos zusammen. Dies der Insult. Er kann nun nur einige Minuten bis zu mehreren Tagen andauern, je nach der Schwere des Falles. Im Insult liegt der Kranke vollkommen bewusstlos und reaktionslos da, die Atmung ist langsam, schnarchend, oft aussetzend, Pupillarreflex oft undeutlich, Extremitäten unbeweglich, fallen beim Erheben durch Andere losgelassen schlaff her.

(auch leichte spastische Erscheinungen kommen vor). Es besteht Retentio urinae et alvi, manchmal *déviatio*n conjugué der Bulbi. Die Temperatur kann verschieden subnormal, normal, oder auch (besonders sub finem) extrem gesteigert sein.

Tritt der exitus nicht im Insult ein (von der Grösse und Lokalisation des Herdes abhängig), so erwacht der Kranke allmählich aus der Betäubung, kommt zum Bewusstsein und häufig lässt sich erst jetzt die Form der restierenden Lähmung genauer bestimmen.

Die Lähmungserscheinungen direkt nach dem Insult sind meist viel umfangreicher als sie sich schliesslich (nach einigen Wochen) herausstellen. Diese im Laufe der ersten Wochen sich zurückbildenden Symptome nennt man „indirekte Herdsymptome“, sie hängen von der Fernwirkung des Herdes durch Druck auf benachbarte Teile ab und schwinden gleichzeitig mit der eintretenden Erholung dieser Gehirnabschnitte.

Die direkten Herdsymptome, durch die Zertrümmerung bestimmter Bahnen und Centren bedingt, sind dagegen irreparabel, andauernd.

Entsprechend der verschiedenen Lokalisation und Ausdehnung der Hämorrhagie können die direkten bleibenden Symptome recht verschiedene sein, von der leichten vorübergehenden (passagären) Hemiparese bis zur schweren totalen Hemiplegie mit Hemianästhesie, Hemianopsie. Die Muskellähmung betrifft bei den cerebralen Apoplexien im Gegensatz zu andern in der Regel ganze „Muskelmechanismen“, d. h. funktionell zusammengehörige Muskelkomplexe. Blutungen in der linken Hemisphäre können natürlich häufig zugleich auch Aphasie in ihren verschiedenen Formen bedingen. Blutungen im Marklager können symptomlos bleiben, solche im Hirnstamm können die Hemiplegia alternans zur Folge haben. (Näheres siehe Abschnitt IV. 3.)

Die betroffenen Muskeln zeigen eine spastische Lähmung mit Neigung zur Contrakturenbildung ohne degenerative Atrophie.*) Die Sehnenreflexe sind gesteigert, die Hautreflexe der gelähmten Seite häufig herabgesetzt (s. v.).

Auf der hemiplegischen Seite können choreatische, athetotische Reizerscheinungen auftreten (posthemiplegische Hemichorea, Hemiathetose).

Bei ausgedehnten oder (was häufig der Fall ist) wiederholten Blutungen verfällt die Intelligenz des Individuums, es tritt krankhaft gesteigerte Reizbarkeit, auch vollkommene sekundäre Demenz ein.

Auszuschliessen bei der Insuldiagnose: urämisches Diagnose.
Coma (Urin), diabetisches Coma (Acetongeruch, Zucker), extrameningeale Blutung aus der a. mening. media bei Schädelfraktur (Anamnese, typischer Verlauf des wachsenden Hirndrucks), Gehirnembolie (jugendliches Alter, Herzerkrankungen, leichter Insult) Pachy meningitis (s. d.).

Topische Diagnose nach Absatz IV, 3, I.

Therapie.

Behandlung: prophylaktisch s. Hyperämie.

Im Insult: Eisblase, Ruhe, Sorge für Harn-, Fäces-Entleerung, Aderlass, Excitantien.

Nach dem Insult: Beruhigung, gymnastische Uebungen, Elektrizität, Massage, Badekuren (Salz-, Moorbäder) symptomatisch.

c) die Gehirnembolie (und Thrombose).

Die Embolie entsteht durch Verschleppung von Wesen.
Fibringerinseln in den Gehirnarterien und durch Verstopfung eines kleinen Astes mit denselben. Das embolische Material stammt meist aus dem linken Herzen (Endocarditis mitralis, Aorta). Es passiert die Carotis interna und bleibt je nach seiner Grösse in den Ge-

*) In seltenen Fällen ist auffallend rasch eintretende Atrophie auch beobachtet worden, (Thalamusläsion?) cerebrale Atrophie; des hemiplegischen Ganges (Nachschleifen) ist oben S. 115 gedacht. Dauernd gelähmt bleiben oft folgende Bewegungen: Öffnen der Hand, Auswärtsrollung des Armes — während Schliessen der Hand, Einwärtsrollen der Extremität oft erhalten bleibt.

hirngefässen erster, zweiter, dritter Ordnung stecken, häufig in der Art. fossae Sylvii, häufig der linken (!) Seite. Ist nun durch die Verstopfung des Lumens der von dem Gefässe versorgte Gehirnbezirk ausser Zirkulation gesetzt, so muss er, da die Hirnarterien Endarterien sind und also die Anastomosenbildung nicht ausgiebig als Ersatz eintreten kann, der Nekrose verfallen, er erweicht (s. allg. Teil), der Inhalt des Erweichungsherdes wird resorbiert und es bleibt schliesslich auf der Oberfläche ein Defekt (gelbe Platte), in der Gehirnsubstanz eine Cyste dauernd zurück.

Auch ohne embolische Prozesse kann es durch autochthone Thrombenbildung in den Gehirnarterien (Endarteriitis luetica obliterans, Arteriosklerose) zum Gefässverschluss und seinen Folgen kommen. Erweichungsherde finden sich häufig multipel.

Verlauf. Die klinischen Erscheinungen sind, je nach der verstopften Arterie, verschieden, im grossen und ganzen dieselben wie bei der Hämorrhagie.

Die Embolie verursacht einen apoplektischen Insult wie die Blutung, der comatöse Zustand dauert aber häufig weniger lang und ist nicht so tief wie bei der Blutung.

Vorboten können bei der Embolie besonders aber bei der autochthonen Thrombosierung zahlreicher und schwerer sein.

Auch hier bestehen direkte und indirekte Herdsymptome. Die indirekten bilden sich aber rascher zurück und beruhen auf der an der Grenze des Herdes immerhin stattfindenden Anastomosenbildung. Was nicht nach einigen Tagen sich zurückgebildet hat, bleibt als direktes Herdsymptom irreparabel.

Je nach dem Sitze restieren rasch verschwindende Hemiparesen, dauernde mehr oder weniger ausgetretete Hemiplegieen, Aphasien häufiger als bei Blutung, alternierende Lähmungen, Hemianopsie u. s. w.

Diagnose. Diagnose s. Hämorrhagie.

Behandlung ebendasselbst.

d) Aneurysmabildung.

Am häufigsten bilden die Basisarterien grössere Aneurysmen (Art. f. Sylv., Carotis, A. commun. ant., basilar., vertebral.). Durch die Compression der Gehirnschubstanz, der austretenden Gehirnnerven, der Pyramidenbahn (in Pons, Medulla oblongata) kommen alternierende Hemiplegien zu stande.

Bei Aneurysma der Carotis interna besteht pulsierender Exophthalmus.

e) Arteriosklerose der Gehirnarterien.

Diese führt abgesehen von der Neigung zu Hämorrhagien, Thrombenbildung (Erweichungsherden) und Aneurysmen zu einer Reihe von Erscheinungen, wie sie bei der Hyperämia cerebri angegeben sind. Leichte Hemiparesen, vorübergehende Schwindelanfälle, Sehstörungen etc. beruhen auf zirkulatorischen Störungen verschiedener Art.

Behandlung s. Hyperämie.

2) *Entzündliche Erkrankungen der Gehirnnerven.*

a) der Gehirnsabszess.

Die herdweise Eiteransammlung im Gehirn kommt ^{Wesen.} vor im Anschluss an Schädeltraumen, an andersartige entzündliche Prozesse (Meningitis purulenta, Caries, Otitis media, Osteomyelitis, Pyämie, Lungenabszess). „Idiopathisch“ nennt man Abszesse ohne auffindbare primäre Affektion.

Am häufigsten sitzen die Abszesse im Schläfenlappen und im Kleinhirn (bes. im Anschluss an Ohrerkrankungen).

Als Erreger sind gefunden worden: Staphylok. aureus, Diplokokkus Fränkel, Streptokokkus pyogenes, der Soorpilz, Tuberkelbazillen, Proteus u. A.

Verlauf.

Charakteristisch für den Gehirnsabszess ist die mögliche langjährige (bis 10 Jahre beobachtete) Latenz eines abgekapselten Eiterherdes, die dann plötzlich, manchmal ohne nachweisbare Ursachen zu stürmischen, schweren Herdsymptomen mit komplizierender Menin-

gitis übergehen kann (Durchbruch in den Ventrikel, nach aussen).

Die Erscheinungen des Gehir nabzesses sind teils Lähmungs- (Herd-) teils Reizungssymptome. Es sind
1. Allgemeinsymptome: anhaltende dumpfe Kopfschmerzen, Erbrechen, Schwindel, unregelmässiges, niedriges (auch zeitweise fehlendes) Fieber, komatöse Zustände, Pulsverlangsamung, Konvulsionen und
2. Herdsymptome: die verschiedensten Lähmungs- und Reizungserscheinungen (Hemiplegie, Hemianopsie, epileptiforme Anfälle), bei Kleinhir nabzessen cerebellare Ataxie, sensor. Aphasie bei Schläfenlappenherden (kann auch fehlen).

Bei drohendem Durchbruch (extrameningeal) steigern sich die Symptome.

Diagnose. Nicht selten besteht auffällige Kachexie, Apathie. Ausschiessen: Tumor cerebri (fast stets Stauungspapille, kein Fieber). Nachweis eines primären Eiterherdes von ausschlaggebender Bedeutung, vorangegangenes Trauma, Meningitis (rascher Verlauf, Hyperaesthesie, hohes Fieber, Nackenstarre), Sinus thrombose (pyämisches Fieber, lokale Oedeme).

Therapie. Behandlung: nur chirurgisch (Trepanation, Probepunktion, Eröffnung).

b) akute (nicht eitrige) Encephalitis.

Wesen. Es gibt verschiedene hierhergehörige und ihrem Wesen nach unbekannte Prozesse.

α) Eine hämorrhagische Form, bei der es unter entzündlichen, akut auftretenden Erscheinungen zur Bildung entzündlich-hämorrhagischer kleiner Herde kommt, die massenhaft in der Hirnrinde und in den Centralganglien auftreten (infektiös? toxisch?).

Verlauf. Die Symptome setzen sich zusammen aus meningitischen und Herderscheinungen, welche letztere nach dem Sitz verschieden sind. Die Prognose ist nicht immer ungünstig.

β) Eine ähnliche Form führt (bei chron. Alko-

holismus) zu zahlreichen kleinen Blutungen im Hirnstamm, besonders in der Umgebung des Aquädukts unter den Vierhügeln. Sie bedingt Augenmuskellähmungen (*Ophthalmoplegia acuta*).

- γ) Sodann gehört hieher z. T. der der „cerebralen Kinderlähmung“ zu grunde liegende, seinem Wesen nach noch wenig gekannte Prozess. Diese Form der Kinderlähmung kommt angeboren oder meist in frühester Kindheit erworben vor (verschiedene Prozesse?)*)

Verlauf.

In den ersten Lebensmonaten erkranken die Kinder plötzlich mit schweren meningitischen Erscheinungen, die sich aber bald zurückbilden. Ihnen liegen entzündliche Prozesse in den Centralwindungen zu grunde, die als Residuen nach der Abheilung Narben, Cysten, Atrophie, Defekte (*Porencephalie*) in den befallenen Hirnwindungen zurücklassen.

Infolgedessen bleiben auch als klinische Symptome nach Rückbildung der Anfangerscheinungen cerebrale Gliederlähmungen zurück, die Lähmungen sind natürliche spastische. (Bei doppelseitigen Herden: spastische Paraplegien). Das Wachstum der gelähmten Glieder (eines Armes, Beines, der ganzen Seite) bleibt hinter dem der anderen Seite beträchtlich zurück, es kann die ganze Körperhälfte atrophisch bleiben (*Hemiatrophia spastica*).

Auch Reizerscheinungen (epileptiforme Anfälle, durch die Reizung der Rindennarbe bedingt, Athetose) sind häufig. Auch psychische Defekte (Schwachsinn, Taubstummheit, Sprachstörungen) kommen vor.

Behandlung; symptomatisch. s. Meningitis.

Therapie.

*) Andere Formen der cerebralen Kinderlähmung entstehen durch Schädeltraumen bei der Geburt (Zange), fötale Cirkulationsstörungen (Endarteriitis, Phlebitis), durch Entwicklungshemmungen verschiedener Art.

3) *Der Tumor cerebri.*

Wesen. Tumoren können im Schädelinnern sich entwickeln nach Traumen, metastatisch von anderen Geschwülsten im Körper aus und spontan.

Sie können entstehen:

vom Knochen aus (Sarcom, Carcinom, Osteom, Gumma);

von den Häuten aus (Sarcom, Carcinom, Fibrom, Solitärtuberkel, Gumma);

von den Blutgefässen aus (Gummata, Aneurysmen);

in der Gehirnsubstanz (Gliom, Sarkom, Carcinom (metastatisch und primär), Cysticerken, Echinokokken).

Die häufigsten sind das Gliom, Gumma und Sarcom bei Erwachsenen, der Solitärtuberkel beim Kinde.

Je nach den Grössenverhältnissen, der Wachstumsschnelligkeit, der Multiplicität und dem Sitze wechseln die Symptome.

Alle Tumoren haben eine Reihe von Symptomen gemeinsam, die auf der Anwesenheit eines wachsenden Fremdkörpers im geschlossenen Schädelraum beruhen (allgemeine Tumorsymptome), die anderen hängen hauptsächlich vom Sitze ev. der Art des Tumors ab.

Verlauf. Die *Allgemeinsymptome* des Hirntumors sind verursacht durch die Raumbeschränkung in der Schädelhöhle und den dadurch wachsenden intrakraniellen Druck, der sowohl auf das Gehirn in toto als auf seine Blut- und Lymphcirkulation schädigend einwirkt.

Diese Symptome sind:

- a) Der Kopfschmerz (anhaltend, diffus, dumpf, intensiv), percuttorische Schmerzhaftigkeit, „Schettern“,
- b) cerebrales (von der Nahrungsaufnahme nicht

- abhängendes) Erbrechen, anfallsweise auftretend),
- c) Schwindel, Benommenheit, Schlafsucht,
 - d) Pulsverlangsamung,
 - e) apoplektiforme und epileptiforme Anfälle,
 - f) *Stauungspapille* (event. Neuritis optica) (siehe Abschnitt IV, S. 125), das Cardinalsymptom des Hirntumors.

Die Herdsymptome in direkte (Herd-) und indirekte (Fernwirkungssymptome) zerfallend, sind nach dem Sitze sehr verschieden und bestehen aus Mono-, Hemiplegien, event. mit gekreuzter Hirnnervenlähmung, Hemianästhesie, Hemianopsie, cerebellare Ataxie (Vierhügel, Kleinhirn), Aphasie-, basalen Symptomen (siehe Genaueres bei Herderkrankungen Abschnitt IV, 3). Häufig Jackson'sche Epilepsie; ferner anfangs tonische, später klonische Krampfanfälle von progressiver Ausdehnung.

Doch können Herderscheinungen auch fehlen, event. nur angedeutet sein.

Vierhügeltumoren können Hydrocephalus internus acutus infolge verhinderten Abschlusses des liquor cerebri durch Druck auf die Vena magna Galeni des III. Ventrikels (Grosshirnschlitz) verursachen (s. Hydroceph. 162).

Diagnose: zuerst wird aus den Allgemein-Diagnose. symptomten ein tumor cerebri diagnostiziert.

Ausschliessen: Abszess (s. d.), Hydrocephalus (s. d.). Sodann der *Sitz* mit Beachtung der in Abschnitt IV, 3 angegebenen Herdsymptome für Schädelbasis (vord., mittl., hintere Grube), Grosshirnhemisphären nach den einzelnen Lappen, Hirnstamm, (Vierhügel, Pons), Cerebellum. Für die topische Diagnose kommen nur die direkten Herdsymptome (anhaltend, progressiv), nicht die indirekten (vorrübergehend, in der Intensität schwankend) in Betracht. Doch ist eine Scheidung nicht immer möglich. Sodann ist die Abgrenzung der *Art* des Tumors zu versuchen (Me-

tastasen beachten, Tuberkulose, Lues), auch der Sitz ist für manche Tumorarten charakteristisch:

Diagnose. Basistumoren (Gummata, Sarcome). Gehirnsb-
stanztumoren (Gliome). Kleinhirn-Ponstumoren (Solit-
tärtuberkel, Gliome); Sarcome haben rasches, Gliome
langsames Wachstum.

Therapie. Behandlung: beim geringsten Verdacht Schmier-
kur und Jodkali. Wenn Rindentumoren: Versuch des
operativen Eingriffs (s. allg. Therapie).
Sonst symptomatisch. Narkotika, Brom.

4. *Hydrocephalus internus.*

Wesen. Man versteht darunter pathologisch vermehrte
Ansammlung von Liquor cerebrospinalis im Ventrikel-
raum (Seiten- und III. Ventrikel).

Hydrocephalus externus = Flüssigkeitsansamm-
lung im Subarachnoidealraum, welcher mit den Ven-
trikeln kommuniziert. Hydrocephalus internus kommt
angeboren und erworben vor. Als Ursache wird
teils eine entzündliche Erkrankung des Ventrikelepen-
dymys und der Plexus choroidei, teils eine Verlegung
des Abflusses aus dem III. Ventrikel durch entzünd-
liche Veränderungen angenommen.

Erreicht der Hydrocephalus höhere Grade, so
kann es zu Abplattung der Hirnwindungen, bedeu-
tender Verschmälerung der Hirnsubstanz durch Druck-
atrophie kommen. Der Schädelumfang wächst über
50—60 cm (normal unter 50 bei Kindern). Flüssig-
keitsansammlung im III. Ventrikel führt zu bauchiger
Ausbuchtung des Ventrikelbodens und zu Druck auf
die darunter liegenden Gebilde (N. opticus, Chiasma
[Hemianopsia bitemporalis], oculomotorius, abducens).

Verlauf. Bei angeborenem Hydrocephalus, sowie bei dem
in früher Kindheit sich entwickelnden besteht Idiotie,
auch spastische doppelseitige Lähmungszustände, epi-
leptische Anfälle. Die Kinder gehen bald zu Grund.

Bei Erwachsenen kommt es unter meningitischen
Erscheinungen (Kopfschmerzen, Erbrechen, Coma,

Neuritis optica, kein Fieber) unter Exacerbationen und Remissionen zur Hydrocephalus-Entwicklung. Stauungspapille kann vorhanden sein.

Tumor cerebri ist nicht immer sicher auszu- Diagnose. schliessen (keine Schädelumfangzunahme, raschere Entwicklung der Tumorsymptome, seltener Remissionen).

Behandlung: chirurgische Eingriffe (Punktion der Therapie. Ventrikel, des Lumbalraumes im Rückenmarkskanal, Einstichstelle zwischen 3. und 4. Lendenwirbel, man geht mit der Nadel 7—8 cm tief ein beim Erwachsenen; der manometrische Druck beträgt in Seitenlage normal 40—60 mm Wasser, Druckerhöhung über 150 mm ist pathologisch) sind von zweifelhaftem Nutzen, graue Salbe äusserlich, Calomel, Pustelsalbe (unguent. tartari stibiat.) auf den rasierten Hinterkopf. Symptomatisch.

5. *Dementia paralytica, progressive Paralyse.*

Die progressive Paralyse ist bedingt durch einen Wesen. Degenerationsprozess im Gehirn. Besonders in der Hirnrinde gehen successive zahlreiche marklose feinere und markhaltige Nervenfasern, wohl auch Zellen primär zu Grunde. Im Stirnlappen sollen die Veränderungen am stärksten sein. Durch den Faseruntergang kommt es zu Rindenversmälnerung und schliesslich zur Atrophie des ganzen Gehirns.

Ausserdem findet man stets noch chronisch entzündliche Gefäss-, Glia- und Hirnhautveränderungen, Hydrocephalus int. u. s. w.

Die Erkrankung findet sich besonders häufig bei Männern, auffallend oft bei vorangegangener Lues, so dass man sie mit der Tabes als Metasyphilis bezeichnet hat. Auch im Anschluss an Traumen kommt sie vor.

Die Degeneration der nervösen Rindenelemente Verlauf. führt zu einem fortschreitenden Verfall der geistigen Funktionen, der Intelligenz, des Charakters, des Er-

innerungsvermögens, der Sprache (besonders der associativen Thätigkeit).

Die Charakterveränderung ist häufig das erste hervortretende Symptom (Stumpfheit, Reizbarkeit, Neigung zu Excessen, Unfähigkeit zu geistiger Arbeit, Immoralität).

Kommt der Kranke jetzt zum Arzt, so ist auf folgende charakteristische Symptome zu achten:

- 1) Pupillenstarre (einseitig, beiderseitig. Ungleichheit der Pupillen).
- 2) Paralytische Sprachstörung (litterale Paraphasie: nachlässige, unkorrekte Sprache, Auslassen und Versetzen von Buchstaben und Silben (Silbenstolpern) s. unter Sprachstörungen IV, 4.

Aehnlich kommt die paralyt. Schrift- und Lesestörung vor (Auslassen von Buchstaben, Silben, Wörtern, Interpunktionen).

- 3) erloschener Patellarreflex. Dementia paral. kann kombiniert mit tabischen Symptomen vorkommen, aber auch mit Seitenstrangbeteiligung (hier Reflexsteigerung).

- 5) Tremor der Hände, Zunge, Zittern der Lippen beim Sprechen.

Im weiteren Verlauf kommt es zu den paralytischen Anfällen, apoplektiform auftretenden Bewusstseinsstörungen mit oder ohne epileptiformen Krampfanfällen. Die bestehenden Lähmungserscheinungen verschwinden nach dem Anfall wieder.

Der psychische Verfall schreitet weiter, es kommt zu Grössenwahnideen, Wutanfällen. Dazwischen treten Remissionen auf, während derer der Kranke lange Zeit wieder ganz ordentlich zu werden scheint, bis das alte Leiden mit gesteigerter Heftigkeit wieder ausbricht.

Schliesslich tritt völlige geistige Umnachtung, Vertierung ein.

Exitus an Erschöpfung, Schluckpneumonie nach einigen Monaten bis 2, 3 Jahren.

Auszuschliessen: schwere Neurasthenie (andauern- Diagnose.
des Fehlen der objektiven Symptome), multiple Sklerose
(s. d.), Lues cerebri (ausgesprochene Herdsymptome).

Behandlung: wo möglich Anstaltsbehandlung, Therapie.
symptomatisch. Antiluetische Kuren sind eher
schädlich.

6) Die Ophthalmoplegie.

Die doppelseitige Lähmung der Augenmuskeln durch Erkrankung der Kerngebiete des Oculomotorius unter den Vierhügeln tritt bei verschiedenen Erkrankungsformen ein:

a) akute Ophthalmoplegie.

Sie kann verursacht werden ausser der oben schon erwähnten hämorrhagischen Encephalitis durch andere hämorrhagische, embolische Prozesse (im Gefolge von Herzkrankheiten, Lues, Alkoholismus, Arteriosklerose etc.), durch Tumoren.

b) chronische progressive Ophthalmoplegie.

Sie gehört mit der folgenden progressiv. Bulbärparalyse zu den systematischen Neuronzellenerkrankungen (s. Abschnitt IV, 3).

Es tritt eine langsam vorschreitende Zellatrophie im Oculomotorius- etc. Kern auf, die im Laufe der Jahre zu einer totalen Lähmung sämtlicher äusseren (selten inneren) Muskeln der Augäpfel führt (natürlich schwinden auch die oculomot. Fasern).

Die Erkrankung kommt isoliert oder als Teilerscheinung bei Tabes, Dementia paralytica, Bulbärparalyse, multipl. Sklerose vor.

Behandlung: ev. antiluetisch.

7) Die Bulbärparalyse.

- a) Die akute Form kann bedingt sein durch thrombotische, embolische, entzündliche oder hämorrhagische Prozesse.

Die meist apoplektiform eintretenden Symptome sind: Zungen-, Schlundlähmung, Störung der Phonation und Atmung, Facialis-Abducens-Trigeminuslähmung. Bulbäre Sprache, Extremitätenlähmung, rascher exitus (Atmungs-Herzstörungen).

- b) die chronische progressive Bulbärparalyse.

Wesen.

(Paralysis glosso-pharyngo-labica-progressiva.)

Ihr liegt ein langsam fortschreitender Zellschwund in den Kernlagern der Medulla oblongata zu Grunde; besonders in den motorischen Kernen (periph. Neuronzellen) von Hypoglossus, Facialis, Vagus-Accessorius, Trigeminus. Ausserdem besteht häufig auch eine Erkrankung der Pyramidenbahn und der Vorderhornzellen im Rückenmark und es bestehen somit alle Uebergänge von der einfachen Bulbärparalyse zur amyotropischen Seitenstrangklerose mit Bulbärsymptomen (s. Näheres unter „Systemerkrankungen“).

Ueber die Ursache sind wir sehr wenig unterrichtet.

Verlauf.

Die klinischen Erscheinungen treten ungemein langsam hervor. Zuerst werden Sprachstörungen bulbärer Art (r, s, l werden zuerst schlechter ausgesprochen) deutlich, sodann entwickelt sich doppelseitige Atrophie (Fa R) und Schwäche der Lippen, Zunge, (fibrilläre Zuckungen), Schwäche der Schling- und Stimmbildungs-, seltener der Kaumuskulatur, die schliesslich zu fast vollkommener mimischer Gesichtstarre (meist nur der untere Facialis befallen) Salivation, Schling- und Sprachlähmung (Anarthrie) führt. Sensibilitätsstörungen fehlen.

Auch psychische Veränderungen (Neigung zum Weinen etc.) und bei Erkrankung noch anderer Systeme (Pyramiden etc.) spastische Extremitätenlähmung, Muskelatrophie an der Hand (s. amyotr. Lateral-sklerose) können vorkommen.

Exitus an Erschöpfung, Schluckpneumonie.

Behandlung: symptom. Elektrizität, Bäder, ev. Therapie.
Sondenernährung. (Arsen, Strychnin, Jodkali, Atropin haben keinen Einfluss.)

Wir können weder die geschwundenen Ganglienzellen ersetzen, noch das Fortschreiten des Prozesses aufhalten.

Die Bulbärparalyse kann durch andere Erkrankungen vorgetäuscht werden.

- a) Pseudobulbärparalyse ist bedingt durch doppel-seitige Erweichungsherde (Embolie, Blutung) in den Hemisphären des Grosshirns. Hier können unter Umständen, wenn das Facialis-, Hypoglossus- etc. Centrum doppelseitig geschädigt ist, die Symptome der Bulbärparalyse ohne Muskelatrophie erzeugt werden. (Es können aber zu gleicher Zeit auch Herde in der Medulla vorkommen.)
- b) Bulbärparalyse ohne anatomischen Befund. Die Erkrankung ist eine Vereinigung von bulbären Symptomen mit Schwächezuständen auch anderer Extremitäten etc. Muskeln (auffallend rasche Ermüdbarkeit). Paresen ohne Atrophie. Der anatomische Befund war bisher ein negativer.

Diese Formen sind bei der Diagnose besonders Diagno-c. der akuten Erkrankung nicht immer sicher auszu-schliessen. Auch die Hysterie und multiple Sklerose kann ähnliche Bilder vortäuschen. Man hat alle einzelnen, oben genannten Punkte sorgfältig zu erwägen. Charakteristisch ist bes. die langsam progressive Entwicklung des Symptomenkomplexes.

8) Die Kleinhirnerkrankungen

sind unter Tumor und Abszess besprochen.

Andere Erkrankungen des Kleinhirns (Atrophie, Sklerose) sind selten.

9) Die Sclerosis multiplex cerebrospinalis

s. Rückenmarkskrankheiten.

B. Gehirnerkrankungen unbekannten Wesens und Sitzes (Gehirn-Neurosen).

1) Die Neurasthenie.

Wesen. Sie bildet mit Hysterie, Hypochondrie den Uebergang zu den schweren psychischen Erkrankungen (Psychosen).

Die Neurasthenie ist ein durch unzweckmässige Erziehung und Lebensweise, Ueberanstrengung und Exzesse aller Art, teils bedingter, teils (bei hereditärer Belastung) ausgelöster anhaltender Zustand krankhafter Schwäche und Reizbarkeit von verschiedenen psychischen und körperlichen Funktionen.

Der Kranke ist verstimmt (Angustzustände), reizbar, die Willenstärke und Leistungsfähigkeit ist herabgesetzt, besonders besteht auffallender Mangel geistiger Konzentrationsfähigkeit.

Von andern Zuständen ist besonders zu erwähnen: die leichte Ermüdbarkeit, krankhafte Reizung zur Selbstbeobachtung (Nosophobie, Syphilidophobie etc.), die Schlaflosigkeit, der Kopfdruck, das Zittern, Herzklopfen.

Eine Reihe körperlicher anderer Symptome kann das Bild komplizieren, abnorme Sensationen aller Art, Schmerzen, Störungen der Magen- (Hyperacidität, nervöse Dyspepsie), Darm-, Sexualthätigkeit. Siehe auch Beschäftigungsneurosen w. u.

In schweren Fällen bestehen Zwangsvorstellungen, Grübelsucht, ohne dass sich aber daraus andere psychische Erkrankungen entwickeln. Der Verlauf der Neurasthenie ist ein typisch intermittierender, lange Zeit fühlt der P. sich ganz wohl, bis plötzlich wieder der alte qualvolle Zustand ausbricht.

Diagnose. Auszuschliessen: Durch wiederholte genaue Untersuchung (Urin, Lunge, Herz, Magen), andere körperliche Erkrankungen, Dementia paralytica (s. d.), multiple Sklerose (s. d.), Hysterie (s. d.).

Therapie. Behandlung: Beruhigung, exakte Untersuchung (ein grosser therapeutischer, oft auch diagnostischer

Fehler ist das Wegschicken solcher Kranker [denn der Neurastheniker ist wirklich krank!] ohne eingehende objektive Untersuchung), roborierende Ernährung, kühle Waschungen, Badekuren (See, Gebirgsaufenthalt), Mastkuren (4 wöchentliche Bettruhe, Milch, Eier, Fleisch in grossen Quantitäten), Elektrizität, Gymnastik. Arsen, Eisen, Chinin. Kein überflüssiges Medizinieren, kein Morphium!

2) *Die Hypochondrie.*

Sie hat mit der Neurasthenie die krankhafte Wesen. Selbstbeobachtung gemein; während aber dort die Klagen wechseln nach Lokalisation und Intensität, sind die hypochondrischen Sensationen mehr konstant und lokalisiert. Insbesondere bilden Beschwerden von Seiten der abdominalen Funktionen den Hauptgegenstand der Klagen. Der Einfluss dieser Empfindungen auf die Psyche ist ein nachhaltiger, sie werden innerlich mehr verarbeitet (systematisiert), die hypochondrische Verstimmung sitzt viel fester, wie die mehr oberflächlichere der Neurasthenie. Der Neurastheniker spricht sich lebhaft offen aus, der Hypochonder brütet verschlossen über seine Beschwerden.

Auszuschliessen: Magen-Darmerkrankungen (la- Diagnose. tentes Carcinom, taenia). Uebergänge zur Paranoia mit ihren systematisierten Wahnideen sind nur durch sorgfältige Beobachtung des Verlaufes auszuschliessen.

Behandlung s. Neurasthenie.

3) *Die Hysterie.*

Die Hysterie ist eine Psychose, bei der es durch Wesen. krankhafte Störung im Vorstellungs- und Willensleben zu einer unerschöpflich grossen Anzahl von Funktionsanomalien der motorischen und sensiblen Sphäre des Körpers kommt, ohne dass dafür eine organische Läsion ausfindig gemacht werden kann. Sie ist in allen ihren Erscheinungen psychogenen Ursprungs.

Verlauf. Sie kommt am häufigsten vor im jugendlichen Alter; Heredität, Erziehungsfehler, Gemütsalterationen sind von grossem Einflusse.

Das geistige Verhalten bei der Hysterie ist derart krankhaft verändert, dass die Kranken leider sowohl durch fremde Beeinflussung (Suggestion) als durch spontan auftretende Vorstellungen (Autosuggestion) zu psychischen und körperlichen Reaktionen veranlasst werden. Sie sind reizbar, launisch, zerstreut, in ihrem Wollen unberechenbar (explosive Handlungen). Die Intelligenz ist nicht beeinflusst.

Die körperlichen Symptome sind:

- 1) dauernd vorhandene Stigmata, die aber auch fehlen können, und
- 2) anfallsweise auftretende, hysterische Anfälle.

1. Die Stigmata.

- a) Hemianästhesie totale Empfindungslosigkeit einer ganzen Körperhälfte oder einzelner Gebiete für alle Qualitäten (Analgesie etc.).

Zugleich kann der Geschmack, Geruch, das Gehör auf dieser Seite aufgehoben sein, die Farbenempfindung kann gestört (Achromatopsie), das Gesichtsfeld eingeengt sein, rasch ermüden.

- Die Hemianästhesie ist durch den Ausfall
- eines Teils der zur bewussten Empfindung nötigen Associationen bedingt.
 - b) Hyperästhesie, eine Körperhälfte oder ein Teil derselben zeigt Ueberempfindlichkeit Ovarien-, Inguinal-, Patellar-Druckschmerz, Wirbelsäulenschmerz*). Von diesen Punkten lassen sich die hysterischen Anfälle auslösen (hysterogene Zonen). (Aufhebung der centralen associativen Hemmung.)

*) Diese Druckschmerzhaftigkeit besteht aber häufig auch bei ganz Gesunden — und wird andernteils durch häufiges Untersuchen oft erst durch den Arzt „suggeriert“.

Schmerzen aller Art, abnorme Sensationen (globus hystericus, Knäulempfindung etc.) werden vielfach variierend angegeben.

- c) hysterische Lähmungen, können alle möglichen Erkrankungen vortäuschen. Sie sind central bedingte Willenslähmungen (Lähmung bestimmter Bewegungsformen, nicht einzelner Muskeln), die ebenso rasch wie sie gekommen, auch wieder verschwinden können.

Die häufigsten Formen sind: die hysterische Stimmbandlähmung (Aphonie), Schreib-, Sprach-, Schlinglähmung, die hysterische Hemiplegie (ohne Facialis- und Hypoglossusbeteiligung), die hysterischen Gangstörungen (Unfähigkeit zu stehen [Astasie], gehen [Abasie]), Zwangsbewegungen aller Art. Retentio urinae.

- d) hysterische Kontrakturen, sind central bedingte Reizerscheinungen rein funktioneller Art. Es können die verschiedenartigsten Streck-, Beuge- etc. Kontrakturen an Kopf und Extremitäten bestehen.

2. hysterische Anfälle.

Central bedingte Reizerscheinungen, die in den verschiedensten Formen und Combinationen, teils spontan entstehend, meist aber durch eine Art von reflektorischer Erregung (Schreck, Affekt, Sensationen u. s. w.) ausgelöst werden.

Klonische, tonische Krampfformen der Extremitäten, des Körpers wechseln rasch unter sich ab. Die Atmung ist erregt, dyspnoisch, das Bewusstsein seltener tief alteriert, doch besteht Erinnerungslosigkeit (Amnesie) über die Anfälle.

Die Krämpfe bedingen in wildem Wechsel die bizarrsten Körperstellungen (Clownismus, arc de cercle), die absonderlichsten Gliederbewegungen (grand Hysterie), Trismen, Schluck-, Wein-, Lachkrämpfe treten mehr oder weniger stark hervor.

Während der Anfälle bestehen oft Hallucinationen

angenehmen und unangenehmen Inhalts, dadurch können Schrei-, Schimpf-, Gestikulations-, Grimassenanfälle bedingt werden.

Nie besteht so tiefes Coma wie bei den epileptischen Anfällen, die Reflexe bleiben erhalten. Zur Aufweckung des Patienten genügt bei leichten Anfällen Anspritzen mit Wasser, bei schwereren fast immer ein schmerzhafter Nadelstich (Fusssohle).

Charakteristisch für die hysterischen Anfälle ist insbesondere das übertriebene, manirierte, wechselvolle Auftreten der Krämpfe, die Auslösbarkeit der Anfälle, das Unterbleiben bei geeigneter psychischer Einwirkung (Suggestion).

Zu den psychogenen Zuständen gehören verschiedene Krankheitsformen, die z. T. unter eigenen Namen gehen: Akinesia algera (Schmerzen bei Bewegungen und dadurch Bewegungsverhinderung ohne andere Ursache hiefür), chorea electrica (gewaltsame ruckweise Körperbewegungen), Paramyoclonus multiplex, abwechselnd erfolgende verschieden lokalisierte klonische Muskelzuckungen (im Biceps, Quadriceps, Supinator long. Cucullaris etc.), Astasie, Abasie (s. o.) u. s. w.

Diagnose. Bei der Diagnose hat man das ganze oben gezeichnete Bild der Hysterie sich zu vergegenwärtigen, aus einem Einzelsymptom lässt sie sich nicht sicher diagnostizieren, der Nachweis von Stigmata, Anfällen ist durch genaue Untersuchung meist zu bringen.

Die Abgrenzung von der Neurasthenie ist nicht für alle Fälle möglich, doch wird meist das eine oder andere Symptom mehr für Hysterie oder für Neurasthenie sprechen.

Therapie. Bei schweren Formen können auch die psychischen Störungen mehr ausgebildet sein (moralische Defekte).

Behandlung: exquisit psychisch, Anhalten zu gleichmässiger Beschäftigung, Erweckung des Zutrauens zum eignen Willen, Fernhalten von nervösen, ängstlichen Familiengliedern (Anstaltsbehandlung), Besprechung der Anfälle als einer Bagateltsache, Regelung der Er-

nährung, Abreibungen, Douchen. Ev. Eisen, Brom (ihr Nutzen in keinem Vergleich zur anderen Behandlung). Nie Morphinum!

Die Hypnose beseitigt meist nur Einzelsymptome selten die Krankheit selbst, ja sie schafft manchmal auch wieder neue Symptome.

Der Einfluss einer vernünftigen nicht direkt hypnotischen, psychischen (Suggestiv-)Behandlung (kleine Täuschungen gestattet und oft sehr nützlich, Wach-suggestion) ist entschieden ein besserer.

4. *Die traumatischen Neurosen.*

Die einzelnen Fälle gehören teils der Neurasthenie, Wesen. teils der Hypochondrie und Hysterie an. Sie haben gemeinsam, dass sie durch Traumen (psychische und körperliche) entstanden sind, bei meist schon vorhandener Disposition (Heredität, Alkoholismus).

Der Möglichkeit gegenüber, die Krankheit zum Gelderwerb ausbeuten zu können (Unfallversicherung), sind solche Patienten widerstandsschwächer. Die Grenze zwischen absichtlicher Uebertreibung und krankhafter psychischer Hemmung ist oft sehr schwer zu ziehen.

Aus therapeutischen Gründen entscheide man Begutachtung. sich prinzipiell nicht für zu hohe Schätzung der Arbeitsbeschränkung. Nur in Ausnahmefällen gebe man dieselbe definitiv an, behalte sich vielmehr spätere Untersuchung bevor.

Hier gehören die Neurosen nach Eisenbahnunglücksfällen (Railwayspine) und andere Zustände.

Behandlung: s. Neurasthenie, Hysterie.

5. *Die Hemicranie, Migraine.*

Sie besteht in periodisch auftretenden halbseitigen Wesen. heftigen Kopfschmerzen, verbunden mit Ueblichkeit und Erbrechen. Sie kommt isoliert oder häufiger in Verbindung mit anderen nervösen Symptomen vor, tritt oft familiär auf. Auch reflektorisch (von Nasen-, Magen-, Genitalerkrankungen) wird sie ausgelöst. Die Dauer und Häufigkeit der Anfälle ist verschieden.

Es können im Anfall (oder vorher) Sehstörungen (Flimmerskotom, teilweiser Gesichtsfeldausfall) bestehen.

Therapie. Oft besteht Hyperacidität (toxische Wirkung?). Behandlung: Karlsbader Kur, Badekuren, Eisen, Arsen, Beseitigung der auslösenden Ursache) symptomatisch (Antinervina, Citrophen, Antipyrin, Coffein [auch Mischungen], Senffussbäder, Umschläge, Ruhe). Nie Morphium!

6. *Cephalalgie, habitueller Kopfschmerz.*

Der Kopfschmerz ist häufig nur ein Einzelsymptom bei anderen Erkrankungen (Fieber, Cirkulationsstörungen, Intoxikationen, Tumor); bei nervösen Personen kann er als Hauptsymptom hervortreten.

Ausschliessen: ausser oben genannten: Nasen-Stirnhöhlenerkrankungen, Augenleiden (Myopic, Asthenopie etc.).

Behandlung: s. Neurasthenie, Antinervina.

7. *Die genuine Epilepsie.*

Wesen. Unter Epilepsie versteht man das anfallsweise Auftreten der sogenannten „epileptischen Krampfstände.“ Von der genuinen E. ist zu scheiden die symptomatische Form der Epilepsie (Jakson's Epil.), deren schon oben (bei Herderkrankungen im Gehirn) mehrfach gedacht ist.

Die Entstehung der epilept. Anfälle denkt man sich in der Hirnrinde besonders der Centralwindungen, doch ist der cortikale Ursprung auch bestritten worden. Der ursprüngliche den Anfall auslösende Reiz kommt, was bei der symptomatischen Form sehr wahrscheinlich ist, bei der genuinen vermutet wird, von einer lädierten Rindenstelle her (Narbe, Knochensplitter, entzündlicher Prozess). Von hier breitet sich (Associationsbahnen?) die Erregung auf die benachbarten Centren fort und erzeugt so den epileptischen Krampfanfall.

Für die Entstehung der genuinen E. kommen in Betracht Heredität, Traumen, Infektionskrankheiten.

Häufig tritt sie schon im jugendlichen Alter auf, sie kann nach Dauer und Schwere sehr wechseln. Die epileptischen Anfälle treten als schwere und leichte Anfälle (E. major — petit mal), sowie als Aequivalente von Anfällen (Dämmerzustände) auf.

Der typische Anfall beginnt mit der Aura (Kopfschmerz, Uebelkeit, Schwindel, optische, akustische Sensationen), daran schliesst sich an der Anfall.

Der Patient stürzt bewusstlos zusammen und liegt zunächst im tonischen Krampfzustand, der theils aus tonischen Beuge- grösserenteils aus Streckkontrakturen der gesamten Körpermuskulatur sich zusammensetzt. Alle Reflexe sind erloschen, die Pupillen erweitert. Nach einiger Zeit (— $1\frac{1}{2}$ Minute) schliesst sich daran das klonische Stadium, bestehend in heftigen, gewaltsamen Zuckungen der Extremitäten und übrigen Muskulatur (Zungenbiss, Schaum vorm Mund).

Nach einigen Minuten lässt die Gewalt der Krämpfe nach, es tritt ein comatöser Zustand ein, aus dem der Patient nach verschieden langer Zeit erwacht. Kopfschmerz, Ueblichkeit, Müdigkeit können noch länger andauern. Ueber den Anfall besteht Amnesie. Bei den leichteren Anfällen tritt das tonische und klonische Stadium mehr zurück, bei den Aequivalenten kommt es an Stelle des Anfalls zu einer rasch vorübergehenden traumhaften Verwirrtheit (Dämmerzustand), auch maniakalische Erregungszustände, Delirien, Hallucinationen, können dabei auftreten. Die Anfälle können besonders Nachts kommen (E. nocturna); häufen sie sich, so nennt man diesen nicht ungefährlichen Zustand *état de mal* (Fieber).

Bei manchen Fällen (durchaus nicht allen) kommt es bei langem Bestehen der Anfälle zu einer psychischen Degeneration.

Auszuschliessen: hysterische Anfälle (s. d.), Jackson's-Epilepsie (Herdsymptome in der anfallfreien Zeit). Urämische Anfälle (Urin), Simulation (Reflex nicht

Diagnose.

erloschen, Fusssohlenstich), Anfälle bei Dementia paralytica (Anamnese, längere Dauer derselben).

Therapie. Behandlung: Bromkali (5—15 gr p. die), event. vorher längere Zeit Opium (0.1—1.0 p. die) wirkt bei häufigen Anfällen günstig. Kalte Waschungen. Kein Alkohol, Pflanzenkost. Bei ausgesprochenen Herderscheinungen kann ein operativer Eingriff in Frage kommen (s. v.).

8. *Eclampsia infantum.*

Wesen. Bei Kindern in den ersten Lebensjahren führen alle möglichen Erkrankungen (Magen-, Darm-, Zahn-Krankheiten, Fieber, Rhachitis) zu allgemeinen Convulsionen (mangelhafte Reflexhemmung im kindlichen Nervensystem).

Die Krampfanfälle bestehen in abwechselnden tonischen und klonischen Zuckungen des ganzen Körpers. Häufig schreien die Kinder dabei krampfhaft. Epilepsie schliesst sich selten später an.

Diagnose. Auszuschliessen: Meningitis tuberculosa (Basis-symptome, Fieber).

Therapie. Behandlung: Grundleiden beseitigen (Würmer, unrichtige Ernährung), feuchte Einpackungen, Hautreize, Uebergiessungen, kalte Waschungen.

9. *Chorea minor, Veitstanz.* (Ch. Sydenham.)

Wesen. Sie ist eine Erkrankung des jugendlichen Alters. Weder ihre Ursache noch ihr Sitz (cortex?, Thalamus?) sind bekannt. Man hält sie für infektiösen Ursprungs. Auffallend ist jedenfalls ihr häufiges Vorkommen bei der Polyarthritidis rheumatica acuta und der Endocarditis rh. Auch bei Gravidität tritt sie öfters auf (besonders schwere Formen).

Verlauf. Die Chorea besteht in unwillkürlichen, unaufhörlichen, regellos sich folgenden Bewegungen der Finger, Hände, Arme, Beine, des Kopfes, der Gesichtsmuskeln, der Zunge etc. In allen sonst dem Willen unterworfenen Muskeln herrscht eine fortwährende Unruhe, so dass keine ruhige Stellung von Körper und Extre-

mitäten möglich ist. Die einzelnen Fälle sind verschieden von eben merklichen choreatischen Fingerbewegungen (in der Schule etc. häufig für Unart gehalten) bis zur ausgesprochenen Muskelraserei (folie musculaire). Bei diesen schweren Fällen kann das Sprechen, Gehen, Essen unmöglich werden. Auch halbseitig tritt die Chorea auf (Hemichorea, auch passagère Hemiparesis).

Nachts sistiert die Unruhe. Die Dauer kann einige Monate bis Jahre währen, Recidive sind häufig. Schliesslich erfolgt aber fast ausnahmslos die Heilung.

Behandlung: Arsen, Antipyrin ($3 \times 0.5-1.0$), Therapie. Salol, Abreibungen, Ernährung. Schulbesuch verbieten.

Von der Chorea minor ganz verschieden ist die

10. *Chorea chronica hereditaria.*

(Huntington's Chorea.)

Sie ist eine im höheren Alter familiär auftretende ihrem Wesen nach unbekannte Erkrankung, bei der motorische Reizerscheinungen, einzelne Zuckungen im Lauf der Jahre an Ausdehnung und Intensität zunehmen. Auch progressiver geistiger Verfall gesellt sich dazu. Heilung unbekannt.

11. *Paralysis agitans.* (Parkinson's Krankheit.)

Die Krankheit tritt meist im höheren Alter auf. Wesen. Ihr Wesen ist unbekannt. Gemütsbewegungen, Sorge werden als ursächliche Momente genannt.

Sie beginnt mit einer eigentümlichen, langsamen, Verlauf. rhythmischen Zitterbewegung (5--6 Schläge pro Minute) der Arme und Hände (ähnlich der Bewegung beim Pillendrehen), dieser Tremor dauert auch in der Ruhe an. Bei Aufregungen verschlimmert er sich. Das Zittern greift nun im Lauf von Jahren um sich, alle Extremitäten, der Kopf, die Lippen sind beteiligt, die Körperhaltung ist eine charakteristisch nach vorn zusammengekauerte. Im Schlaf besteht meist Ruhe.

Schliesslich treten Lähmungszustände auf. Die Krankheit ist unheilbar.

Therapie. Behandlung: Ruhe, Ernährung, Brom.

12. Myotonia congenita. (Thomsen'sche Krankheit.)

Sie ist ein seltenes, familiär auftretendes Leiden. Der Kranke ist in allen willkürlichen Bewegungen (besonders beim Gehen) durch spontan auftretende spastische Widerstände gehindert. Psychische Erregung vermehrt die Muskelsteifigkeit. (Ähnlichkeit mit dem Stottern.)

Behandlung: Bäder, Gymnastik.

13. Tremor essentialis.

Bei sonst Gesunden, oft allerdings neurasthenisch Veranlagten besteht (nicht selten hereditär) Zittern in Extremitäten, Kopf etc., das besonders bei Aufregung zunimmt.

Therapie: s. Neurasthenie. Binden der Extremitäten, Massage.

III. Die Krankheiten des Rückenmarkes.

A) Erkrankungen, die vorwiegend herdförmig auftreten, Querschnittserkrankungen.

Die Krankheiten der Rückenmarkshäute.

Die Rückenmarkshäute erkranken meist im Anschluss an Entzündungen des Gehirnteiles derselben, selten allein. Am häufigsten ist die Mitbeteiligung bei der Meningitis cerebrospinalis und bei der eitrigen Form, seltener kommen auch Tuberkeleruptionen vor. Die anatomischen Verhältnisse sind dieselben wie im Gehirn.

Die klinischen Symptome treten häufig ganz hinter den durch die Gehirnerkrankung bedingten zurück. Als Reizsymptome der Rückenmarkswurzeln (reflektorisch durch die hinteren oder direkt durch die vorderen?) fasst man auf die Nackenstarre (Wurzeln

des obersten Halsmarks), den Opisthotonus (Brustmarkswurzeln), Hyperalgesie, ausstrahlende Schmerzen, Blasenlähmung.

Doch ist das z. T. so sicher noch nicht ausgemacht, cerebrale Einflüsse sind häufig nicht ganz auszuschliessen.

Selbständigere Formen sind:

1. *Die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica.*

Sie besteht in der Bildung einer entzündlichen **Wesen.** dicken Schwarte an der Dura, besonders des Halsmarks, die zu Verwachsung mit den anderen Häuten und zu Compression der Halsmarkswurzeln und des Halsmarks führt. Ursache unbekannt (Lues?).

Die Symptome sind die einer Herderkrankung im **Verlauf.** Halsmark (s. Abschn. IV, 3) mit besonders stark hervortretenden Wurzelreizsymptomen: heftige neuralgiforme Schmerzen im Nacken, Schultergegend, Lähmung und Muskelatrophie besonders im Ulnaris- und Medianus-Gebiet (s. d.) also kleine Handmuskeln und Beuger am Vorderarm besonders befallen, durch Wirkung der Antagonisten (Radialismuskulatur) entsteht die „Predigerhandstellung“; seltener spastischer Gang, Blasenstörung.

Besserungen sind möglich.

Behandlung: ev. antiluetisch. Elektrizität, symp- **Therapie.** tomatisch, Ferrum candens in den Nacken.

2. *Meningo-myelitis spinalis syphilitica.*

Aehnlich wie bei der Form der Hirnhautsyphilis **Wesen.** mit diffuser Schwartenbildung entstehen auch in den Rückenmarkshäuten (weiche Häute) entweder im Zusammenhang mit Hirnsyphilis oder auch ohne diese gummöse, flächenförmige Neubildungen, die makroskopisch als dicke, sulzig-gallertige Auflagerungen erscheinen und, wie auf dem Durchschnitt ersichtlich, (s. Figur 21) das Rückenmark umschliessend komprimieren, teils aber auch in seine Substanz hineinwachsen können. Am häufigsten erkrankt hiebei das Brust-

mark. Die Arterien zeigen dieselben Veränderungen wie bei der Endarteritis luetica im Gehirn, die Nervenwurzeln werden von der Neubildung durchwachsen; auch tumorenförmige Gumbildung kann vorkommen. Je nachdem bezeichnet man die Erkrankung mehr als Meningomyelitis-, Meningoneuritis-, Meningoarteriitis syphilitica.

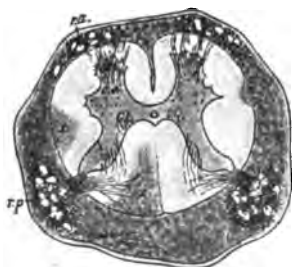


Fig. 21.

Verlauf. Die teils durch Compression, teils durch direkte Erkrankung der nervösen Elemente erzeugten Symptome wechseln nach Ausbreitung und Intensität der zu grunde liegenden Prozesse: heftige anfallsweise auftretende Schmerzen, spastische Paraparese der Beine, die nicht selten auf einer Seite stärker ausgesprochen ist wie auf der anderen (Andeutung von Halbseitenläsion) mit erhöhten Sehnenreflexen, Blasen-Mastdarmstörungen (Retention), leichte Sensibilitätsstörungen (Parästhesien).

Diagnose. Charakteristisch ist insbesondere das wechselnde Kommen und Gehen der Symptome, Besserungen, Nachschübe treten auf; eventuell auch Hirnsymptome (Basale Lähmungen).

Der Nachweis stattgehabter Infektion ist aber das wichtigste Beweismittel.

Eine besondere Form scheint die Erb'sche „syphilitische Spinalparalyse“ zu sein. Charakteristisch für diese ist die langsame Entwicklung einer spastischen Parese der Beine mit geringen Muskelspasmen; gesteigerte Reflexe, geringe Sensibilitätsstörungen, keine Ataxie, Pupillen normal.

Therapie. Behandlung: Auch bei nur suspekten Fällen anti-luetisch (Schmierkur, Injektionskur, Jodkali). Häufig wird aber bei bereits eingetretenen Degenerations-

prozessen nur eine teilweise Besserung erreicht. Symptomatisch, Bäder.

3. *Die Compression des Rückenmarks.* (Compressionsmyelitis,)

Obwohl dieselbe durch die verschiedensten Pro- Wesen.
zesse bedingt werden kann, empfiehlt sich deren Besprechung im Zusammenhang; häufig kommen wir mit der Diagnose der einzelnen Fälle nicht weiter als bis zur Annahme der Compression, das „Wie“ bleibt dunkel.

Rückenmarkscompression kommt zustande:

- 1) Durch Knochenerkrankungen, bei Caries der Wirbelkörper (Compression durch Eiterherd, Ueberwuchern der Granulationen auf die Rückenmarkshäute (Meningitis tuberculosa), Sequester, Knochenbrüche infolge Abknickung der Wirbelsäule), bei Carcinom vom Wirbel aus, durch traumatische Frakturen und Luxationen der Wirbelsäule.
- 2) Durch Erkrankungen der Häute (Pachymeningitis. Meningitis syphilitica (s. d.), tuberculosa, durch Sarcome, Lipome, Fibrome, Echinokokkenbildung in den Häuten.
- 3) Durch Rückenmarkserkrankungen (Gliom, Sarcom, Gumma, Tuberkel).

Weitaus die häufigste Ursache der Compression ist die Caries und das Carcinom.

Durch die Compression kommt es zu einer schweren Schädigung der, den betreffenden Rückenmarksabschnitt zusammensetzenden Nervenfasern und Nervenzellen; es entsteht zunächst ein Stauungsödem in dem comprimierten Abschnitt (Verlegung des Lymphabflusses); in diesem Stadium besteht lange noch Reparationsfähigkeit; bei Zunahme und längerer Dauer des Druckes bildet sich Quellung und Erweichung der nervösen Elemente, dieselben gehen degenerativ zu Grunde (eine eigentliche Myelitis besteht demnach für gewöhnlich nicht).

Verlauf. Das wichtigste Compressionssymptom sind die als Wurzelreizsymptome aufzufassenden heftigen, ausstrahlenden Schmerzen, die häufig der Verteilung der periph. Nerven folgen (neuralgiform), teils gürtelartig den Rumpf umgeben, bald in die Extremitäten ausstrahlen. Sie lösen oft reflektorisch Zuckungen in den (für den Willen gelähmten) Extremitätenmuskeln aus. Auch Hyperästhesien, Parästhesien können dadurch bedingt sein. Ebenfalls als Wurzelreizsymptom ist Muskelsteifigkeit im Nacken, Rücken etc. aufzufassen. Die übrigen Symptome wechseln je nach dem Sitz der Läsion im Hals-, Brust-, Lenden-Sacralmark oder der Cauda equina (s. IV, 3), bestehen also in Lähmungen (teils spastisch, teils schlaff), Muskelatrophieen, Blasen-Sensibilitätsstörungen. Am häufigsten ist die Compression im Brustmark (spastische Paraplegie der Beine, Blasen-Sensibilitätsstörung, Arme frei).

Der Exitus erfolgt durch das Grundleiden, durch Cystitis, Erschöpfung, Decubitus.

Diagnose. Man diagnostiziert zuerst das Bestehen einer Compression, dann deren Höhsitz (nach Abschn. IV, 3) dazu verfährt man am besten in folgender Weise:

Man untersucht, welche Extremitäten gelähmt sind:

Wenn nur die Beine, so prüft man den Patellarreflex. Ist er erloschen, so ist der Sitz meist im Lumbalmark (event. Cauda-equinawurzeln? Der Patellarreflex ist hierbei vorhanden, wenn nur Ischiadicus-Fasern comprimiert sind), ist er gesteigert, so muss der Sitz über dem Reflexbogen, also im Brust- oder Halsmark sein.

Sind keine Armstörungen (bes. Handmuskelatrophie) vorhanden, so ist der Sitz im Brustmark.

Bei Tumoren der cauda equina besteht: tiefer Kreuzbeinschmerz, anfangs oft als Ischialgie aufgefasst, Blasenmastdarmlähmung, Erections-Ejaculationsstörungen, Paraplegia dolorosa inferior, Muskelatro-

phien, Anästhesie der Beine (bes. Rückseite) und Analgegend, des Scrotum; Decubitus.

Genauere Lokalisation ist durch die Beachtung der ev. atrophiierten Muskeln (EaR) nach Fig. 13 sowie durch die Sensibilitätsstörung (Höhe ihres Beginnes) möglich. Meist wird der Sitz zu tief angegeben, wir sind eben über die genaue Lokalisation in den einzelnen Segmenten noch nicht genügend unterrichtet. Besonders Tumoren sitzen meist 2—3 Segmente höher als die obersten Sensibilitätsstörungen vermuten lassen.

Hat man den Hörensitz möglichst präzisiert (Ausschliessung von unten her und von oben her) so hat man nach Tafel 27 anzugeben, welcher (oder welche) Process. spinosus der Höhe am meisten entspricht. In dieser Gegend untersuche man die Wirbelsäule und ihre Beweglichkeit genau.

Für die Diagnose der Art des comprimierenden Prozesses kommen in Betracht folgende Erwägungen:

für Caries (jugendl. Alter, Wirbelsäulenveränderungen (spitzwinklige Kyphose), Druckschmerzhaftigkeit, auftretende Senkungsabscesse, Fieber (Cystitis etc. ausgeschlossen!) anderweitige Tuberkulose, protrahierter Verlauf),

für Carcinom (vorgerückteres Alter, Kachexie, Metastasen, rascherer Verlauf, intensivste Schmerzhaftigkeit).

für Glioma medullare (langsame Entwicklung, anfangs Halbseitigkeit der Symptome).

Häufig kommt man trotz aller Erwägungen nicht zu einer bestimmten Diagnose, selbst die Compression kann trotz ausgesprochenster Symptome nicht vorhanden sein.

Behandlung: bei Caries Streckverband, Arsen, Therapie. (operativ? Resektion der Wirbelbögen), bei Tumor chirurgisch, bes. Caudatumoren bieten gute operative Chancen (s. Allgem. Teil) — in den meisten Fällen

symptomatisch, Reinlichkeit. Hautpflege, Regelung der Blasenfunktion (Katheter!), Morphinum.

4. *Die Myelitis acuta und chronica.*

Wesen. Unter dem Namen Myelitis sind eine Reihe von ätiologisch und wohl auch anatomisch verschiedenartigen Erkrankungen zusammengefasst.

Bei allen findet sich innerhalb eines gewissen Bezirks des Rückenmarks eine diffuse, herdförmige, auch strangförmige Degeneration von Nervenfasern und auch Zellen, an deren Stelle nach ihrem Untergang neugebildetes Gliagewebe mit mehr oder weniger starker Rundzellenfiltration, Gefäßshautveränderungen etc. tritt.

Derartige Prozesse sind wohl meist toxischen Ursprungs (im Gefolge von Infektionskrankheiten [Typhus, Influenza, Pyaemie, Gonorrhoe, Erysipel, Syphilis u. s. w.] teils direkt infektiöser Natur.

Nach ihrem klinischen Verlauf teilt man sie ein in die akut (mehrere Wochen), subakut (einige Monate) und chronisch sich entwickelnden Formen.

Der Hauptsitz der Myelitis ist das Brustmark, zu den häufigeren Formen gehört die luetischen Ursprungs.

Verlauf. Die Symptome sind je nach dem Sitz sehr verschieden (s. Abschn. IV, 3).

Der häufigsten Form (*Myelitis dorsalis*) entspricht eine spastische Paraplegie der Beine (ohne besonders starke Schmerzanfälle, doch können solche auch vorkommen) Sensibilitäts- und Blasenstörungen, Parästhesien, auch Koordinationsstörungen an den Beinen können bestehen.

Bei *Myelitis lumbalis*: schlaffe Paraplegie der Beine, erloschene Reflexe, Blasenlähmung etc.

Bei *M. cervicalis*: spastische Paraplegie der Beine, Armmuskelatrophieen etc.

Decubitus, Cystitis bilden häufig den Anfang vom Ende.

Auszuschliessen: Compressionsmyelitis (s. d.) Diagnose.
Höhendiagnose s. daselbst, kombinierte Systemerkrankungen (langsamer Verlauf).

Behandlung: s. Compressionsmyelitis. Therapie.

Wennluetisch, so Schmierkur; der Erfolg ist wegen stets schon eingetretener degenerativer Prozesse nur ein. teilweiser.

Als besondere Formen sind zu erwähnen:

- a) Myelitis acuta disseminata (akut entstehende multiple Zerfallsherde in der weissen Substanz), man unterscheidet eine ataktische und eine paraplegische Form; neben der Ataxie besteht kein Nystagmus (contra multiple Sklerose), ferner sind oft vorhanden Sprachstörungen psychische Störungen.

Diese Form kommt auch kombiniert mit Neuritis optica vor (ähnlich der mehr chronisch verlaufenden multiplen Sklerose) = Encephalomyelitis disseminata, und ferner mit multipler Neuritis: Neuro-myelitis disseminata.

- b) Bei schweren Anämien finden sich besonders in den Hinter- und Seitensträngen kleine zahlreiche Degenerationsherde, wohl im Anschluss an Gefässerkrankungen (was auch für einen Teil der oben genannten Form gilt), Symptome: leichte Ataxie und Sensibilitätsstörungen, erloschener Patellarreflex.

5. Syringomyelie.

Man begreift unter diesem Namen solche Herd- Wesen.
erkrankungen bei denen es zu einer abnormen Höhlenbildung im Inneren des Markes kommt. Solche Höhlenbildungen können verschiedene Ursache haben. Sie können angeboren sein oder später sich aus congenitaler Veranlagung entwickeln (Hydromyelie), durch Zerfall centraler Gliawucherungen (centrale Gliose) oder aus unbekannter Ursache nach Traumen, Blutungen etc.

Die Höhlenbildung kann das Rückenmark in ganzer Länge durchziehen, sie kann auch auf die Medulla

oblongata übergreifen. Der Hauptsitz ist im Halsmark und darnach gestalten sich auch die Hauptsymptome.

Durch die Höhlenbildung (die meist in der Nähe des Centralkanals beginnt) kommt es zu einer langsam progressiven Zerstörung der (centralen) grauen Substanz der Vorder- und Hinterhörner, der dort gelegenen Nervenfasern und Ganglienzellen.

Verlauf. Die einzelnen Symptome als solche sind nicht charakteristisch, ihre Vereinigung dagegen ist pathognomonisch für Syringomyelie.

Sie sind:

- 1) progressive Muskelatrophie und Lähmung besonders an der oberen Extremität, bald mehr ein-, bald mehr doppelseitig. Besonders die kleinen Handmuskeln, der Triiceps etc. sind häufig befallen, in den atrophischen Muskeln bestehen fibrilläre Zuckungen und EaR (degenerative Atrophie, Erkrankung der periph. Neuronzellen!).
- 2) Sensibilitätsstörungen an den Armen, besonders Analgesie und Thermanästhesie bei erhaltener Berührungsempfindung (Dissociation der Anästhesie).
- 3) Trophische Störungen an Fingern, Gelenken (Nekrose, Eiterungen, Subluxationen, Verdickungen).

Dazu können sich gesellen spastische Paraparese der Beine, oder Bulbärsymptome (Accessorius, Hypoglossuslähmung s. d.). Auch atypisch (ähnlich der Tabes, der spastischen Spinalparalyse etc.) verlaufende Fälle sind nicht selten.

Der Prozess ist ein langsam progressiver.

Diagnose. Ausschiessen: spinale Muskelatrophie (Sensibilität normal), atypische Fälle sind schwer zu erkennen.

Therapie. Behandlung: symptomatisch, Elektrizität, Bäder etc.

6. *Die Blutungen im Rückenmarkskanal.*

Sie können entweder extramedullär in und zwischen den Häuten lokalisiert sein (intrameningeale Apoplexien, Hämotorhachis) oder in der Rückenmarkssubstanz selbst liegen (Hämatomyelie).

Diese Hämorrhagien sind meist traumatisch bedingt, die intrameningealen ähneln in ihren Symptomen der Meningitis spinalis, nur dass die Erscheinungen im Zusammenhang mit einem Trauma apoplektiform entstehen (Wurzel-Reizungssymptome, Paraplegien, Blasen-, Sensibilitätsstörungen).

Die Symptome der Hämatomyelie bilden im ganzen dieselben Combinationen wie bei der Syringomyelie (gleiche Lokalisation), nur dass sie apoplektiform nach Trauma auftreten und je nach dem Sitz und der Ausdehnung verschieden sein können. Die genauere Diagnose des Sitzes erfolgt nach den oben (S. 183) angegebenen Grundsätzen.

Besserung kommt häufig vor. Ruhe, später warme Therapie. Bäder wirken günstig.

7. *Sclerosis multiplex cerebrospinalis.* (Sclerose en plaques.)

Die herdförmige Sklerose ist eine ihrem Wesen ^{Wesen.} nach ganz rätselhafte Krankheit. Sie besteht in dem Auftreten zahlreicher, über Gehirn und Rückenmark regellos zerstreuter kleiner (primär encephalitischer resp. myelitischer?) Krankheitsherde, innerhalb deren Bezirk die Markscheidensubstanz der betreffenden Nervenfasern zu grunde geht, während der Axencylinder noch lange Zeit weiter persistiert und funktioniert, es kommt also nicht zu einem völligen Faseruntergang. Die Erkrankung tritt häufig bei jugendlichen Personen auf, nach akuten Infektionskrankheiten (?).

Die Symptome entwickeln sich langsam progressiv. ^{Verlauf.} Zuerst treten Störungen in der Ausführung von Bewegungen ein, Schwäche und Ungeschick der Arme

und Beine, Zittern beim Ergreifen von Gegenständen (Intentionszittern), der Gang wird steif und schwankend (spastisch-ataktisch.)

Ausserdem besteht: Nystagmus, skandierende Sprache (aussetzendes, stockendes Sprechen), leichte Blasenstörungen, Opticus Atrophie (nicht immer). Die Patellarreflexe sind gesteigert. Von Zeit zu Zeit treten apoplektiforme Anfälle auf. Die Sensibilität ist wenig gestört, Parästhesien. Von diesem typischen Verhalten kommen nun alle möglichen Abarten vor, bedingt durch die jeweilige Lokalisation der Herde, so dass diese „formes frustes“ der multiplen Sklerose zu mannigfachen Verwechslungen mit anderen Erkrankungen Anlass geben. Manche der oben genannten Symptome können auch fehlen. Bald tritt die Ataxie mehr in den Vordergrund, bald die spastische Parese der Beine, bald gesellen sich Bulbärsymptome dazu.

Die Erkrankung verläuft sehr chronisch, vorübergehende Besserungen nicht häufig. Schliesslich kann die Intelligenz leiden.

Diagnose. Auszuschliessen: Neurasthémie, Hysterie (andere sonstige Krankheitsbilder), Dementia paralytica (Pupillen, Anamnese), andere Rückenmarkserkrankungen (Myelitis, spast. Spinalparalyse etc.) sind nicht immer sicher auszuschliessen.

Therapie. Behandlung: Gymnastik, Abreibungen, Bäder, symptomatisch.

B. Systematische Erkrankungen.

Über ihr Wesen s. IV, 3. S. 110. Sie verlaufen grösstenteils sehr langsam, progressiv, sind unheilbar, weil Zellen und Fasern, degenerativ zerfallen, im Rückenmark und Gehirn sich nie wieder restituieren.

8. Die spastische Spinalparalyse.

Wesen. Sie ist eine seltene Erkrankung. Es liegt ihr eine symmetrische, primäre Degeneration der Pyramidenbahn zu Grund (centraler motorischer Neuron-complex).

Die Erkrankung beginnt bei Erwachsenen (Kindern?) mit langsam zunehmender spastischer Lähmung der Beine, Arme, Gesichtsmuskeln, ohne Muskelatrophien, ohne Blasen- und Sensibilitätsstörungen. Die Sehnenreflexe sind gesteigert (Patellar-Fussphänomen). Verlauf.

Es gibt noch andere Formen spastischer doppelseitiger Lähmungen, die cerebrale spastische Lähmung bei Kindern, bei multipler Sklerose, Hydrocephalus, Myelitis etc. Hierbei bestehen meist (allerdings nicht immer) auch noch andere als die oben genannten Symptome (unreine Fälle). Diagnose.

9. Die amyotrophische Lateralsklerose.

Ausser der Pyramidenbahn erkranken hier auch noch die motorischen Zellen im grauen Vorderhorn (periph. Neuron) besonders des Halsmarks, event. auch von bulbaeren Nervenkernen (Näheres s. IV, 3). Wesen.

Die Krankheit beginnt bei Erwachsenen mit dem Auftreten von Muskelschwäche und Atrophie an den Händen (Interossei, Thenar) während zugleich, oder meist etwas später eine spastisch-paretische Gangstörung eintritt. Die Atrophien an den Armen entwickeln sich langsam weiter (Näheres s. bei spin. Muskelatrophie). In den Muskeln bestehen fibrilläre Zuckungen und Ea R, schliesslich ist die Arm- auch die Schultergürtelmuskulatur total geschwunden (Reflexe bleiben lang sogar lebhaft erhalten), die Beine sind vollkommen spastisch gelähmt. Die Patellarreflexe sind gesteigert. Fussphänomen. Blase und Sensibilität ist normal. Schmerzen bestehen besonders in den Armmuskeln. Zu diesen Symptomen gesellen sich nun häufig schon frühzeitig diejenigen der chronischen progressiven Bulbaerparalyse (s. d.). Verlauf.

Behandlung: symptomatisch, Electricität, Bäder, Therapie. Arsen, Strychnin, Schlundsondenernährung.

10. Die spinale progressive Muskelatrophie.

Bei ihr unterliegen die motorischen Ganglienzellen im grauen Vorderhorn des Rücken- besonders Hals- Wesen.

marks einer langsam vorschreitenden Degeneration. Die Pyramidenbahn ist nicht beteiligt. Die Muskelveränderungen bestehen in langsamer degenerativer Atrophie der einzelnen Fibrillen. Die Kerne der Fibrillenscheide vermehren sich stark, das Protoplasma verschmälert sich, doch können auch ganz schmale Fasern noch deutliche Querstreifung zeigen. Schliesslich verschwindet dieselbe mit dem Reste des Protoplasma vollkommen, es bleibt nur der bindegewebige Teil der Faser zurück.

Verlauf. Die klinischen Symptome sind die der amyotrophischen Lateralsklerose ohne spastische Erscheinungen: eine ganz allmählich sich entwickelnde und am Umfang zunehmende Atrophie und Lähmung der kleinen Handmuskeln, schliesslich sämtlicher Armmuskeln incl. Schultermuskulatur mit fibrill. Zuckungen und E. a. R. Die Beine bleiben häufig verschont. Die Sensibilität und Blasenfunktion ist ungestört. Dauer: ein bis einige Jahre. Die Atrophie der Thenarmuskeln bedingt Unmöglichkeit der Opposition des Daumens, Affenhand. Der Deltamuskel atrophiert häufig vor den übrigen Oberarm-Vorderarmmuskeln.

Auch die Nacken- und Zwischenrippenmuskeln, selten das Zwerchfell können beteiligt sein.

Die Bulbaerparalyse kann sich anschliessen, oder gleichzeitig mit entwickeln.

Diagnose: s. unten bei Dystr. musc. progr.

Behandlung s. amyotr. Lateralsklerose.

Anhangsweise sei hier eine weitere Form der Muskelatrophie genannt, der sogenannte „Peronealtypus“ der progressiven Muskelatrophie.

Bei dieser familiär auftretenden Form erkranken gleichzeitig oder häufiger vor der Atrophie der kleinen Handmuskeln die muscoli peronei, tibial. ant. etc. der Beine (paralytischer Klumpfuss, infolgedessen: Peronealgang mit abnorm hoch erhobenen Oberschenkeln, herabhängender Fusspitze). Die Patellarreflexe erlöschen. Leichte Sensibilitätsstörungen an den Zehen,

Fingern. Die Muskelatrophie an den Armen und Beinen breitet sich langsam weiter aus. Anatomisch finden sich degenerative Veränderungen im Nervus peroneus, medianus, ulnaris und auch im unteren Lumbalmark und Halsmark, dessen Vorderhornzellen beteiligt erscheinen.

11. *Dystrophia muscularis progressiva. (Primäre Myopathie.)*

Ob diese Erkrankung spinalen Ursprungs ist, lässt ^{Wesen.} sich bis jetzt nicht bestimmt sagen, da man bisher immer nur Veränderungen in den Muskeln selbst gefunden hat. Als Endglied der grossen Gruppe der motorischen Systemerkrankungen gehört ihre Besprechung hieher.

Die Muskelfibrillen unterliegen einer ungemein langsamen nicht degenerativen Atrophie. Die einzelnen Fasern verschmälern und verschwinden schliesslich. Die Querstreifung bleibt lange ganz normal erhalten. Die Muskelkerne vermehren sich, interstitiell tritt Fetteinlagerung auf, auch hypertrophische Fasern sind häufig (Faserdicke von 150—200 μ). Die Erkrankung tritt häufig familiär, im jugendlichen Alter auf. Die von der Atrophie befallenen Muskeln weisen nur die Erscheinungen einer einfachen, nicht einer degenerativen Atrophie auf (keine fibrillären Zuckungen, keine E a R). Die Atrophie schreitet langsam vorwärts, Heilung kommt nicht vor, doch Stillstand.

Man unterscheidet je nach dem Beginne der ^{Verlauf.} Atrophie verschiedene Formen, die in ihrem weiteren Verlauf schliesslich in einander übergehen.

Diese Formen sind:

a) Die Pseudohypertrophie.

Beginn in frühester Kindheit mit Schwäche der Rückenmuskeln, die weiter auf die Lenden-Oberschenkelmuskulatur sich fortsetzt. Die Muskeln selbst sind ihrer Form nach häufig nicht verändert, infolge Fetteinlagerung (Lipomatosis) anscheinend eher hyper-

trophisch. Die Kinder können nicht vom Boden aufstehen, ohne sich mit den Händen zu stützen, das Gehen wird watschelnd, schliesslich unmöglich, die Wirbelsäule erleidet Verkrümmungen (Lordose).

b) Die infantile Form.

Sie beginnt bei Kindern, häufig mit Atrophie und Lähmung der Gesichtsmuskeln (Ausdruckslosigkeit des Gesichts, *facies myopathique*), dazu gesellen sich später die Extremitätenmuskelatrophien der nächsten Form.

c) Die juvenile Form.

Dieselbe tritt in und noch nach der Pubertätsperiode auf. Nach der Ausdehnung unterscheidet man einen Schultergürteltypus: *Pectoralis*, *Cucullaris*, *Latissimus dorsi*, *Serratus antic.*, *Triceps*, *Biceps* sind am häufigsten meist in dieser Reihenfolge atrophiert.

Erhalten bleiben die kleinen Handmuskeln, der Deltamuskel, *Sternocleidomastoideus* (umgekehrt bei der spinalen Muskelatrophie!), sodann einen Beckengürteltypus: *Quadriceps*, *Glutaei*, *Peronei* (Wadenmuskeln nicht befallen).

Beide Formen gehen in einander über, resp. bestehen gleichzeitig.

Diagnose. Zur Diagnose der Muskelatrophien gewöhne man seinen Blick an die normale Configuration der Extremitäten etc., man erkennt dann auf den ersten Blick die Atrophien der *Lumbricales* (ingesunkene Stellen zwischen den Grundphalangen), des *Thenar*, *Hypothenar* (abnorme Gruben), vor: *Pectoralis* (tiefe Grube unter dem stark vortretenden Schlüsselbein), *Deltamuskel* (Abflachung der Schulter), *Cucullaris* (Nackenschmälerung), *Rhomboidei* (abnorme Vertiefungen an Stelle der normalen Wülste), *Quadriceps* (Abflachung an Oberschenkelvorderfläche), *Peronei* (Abflachung des normalen Wulstes nach aussen von der *Crista tibiae*) u. s. w. Die Diagnose der einzelnen ausge-

sprochenen Formen ist eine einfache, man achte vor allem auf den Beginn der Erkrankung.

Behandlung symptomatisch, orthopädisch.

12. Die *Poliomyelitis anterior*.

Die entzündlichen Erkrankungen der grauen Vorderhörner des Rückenmarks treten akut und chronisch auf und schädigen vor allem die dort gelegenen motorischen Ganglienzellen, führen also zu degenerativen Muskelatrophieen und Lähmungen.

a) akute *Poliomyelitis ant.*

Sie kommt vor bei Kindern in den ersten Lebensjahren (sehr selten auch bei Erwachsenen) und tritt auf als eine akute Infektionskrankheit, deren Erreger wir nicht kennen, in Form einer von den Blutgefäßen ausgehenden Entzündung der Substanz der grauen Vorderhörner. Wesen.

Zu Beginn besteht Fieber, Erbrechen, Delirien. Ein schwerer, comatöser Zustand hält einige Tage an, Verlauf.

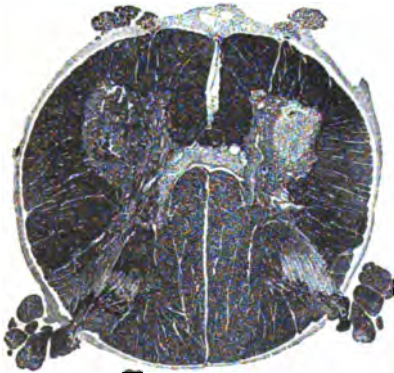


Fig. 22. Lendenmarksquerschnitt b. *Poliomyelitis anterior*. Der Herd im rechten Vorderhorn (bes. laterale Zellgruppen) ist gut zu erkennen. Die ganze rechte Rückenmarkshälfte ist verschmälert.

dann tritt Besserung ein, es wird aber nun eine schlaaffe Lähmung von Armen, Beinen (selten Facialis etc.), Blase bemerkbar mit erloschenen Sehnenreflexen, ohne Sensibilitätsstörungen u. Schmerzen.

Ein Teil der Lähmungserscheinungen verschwindet nach einiger Zeit, ein anderer Teil aber bleibt dauernd bestehen (meist nur einseitig); diese Muskeln verfallen dann einer raschen degenerativen Atrophie.

Als „spinale Kinderlähmung“ bezeichnet man

diese im späteren Leben dauernd vorhandenen Residuen der Krankheit, die anatomisch ihren Ausdruck in einer narbigen Schrumpfung des betreffenden Vorderhornes findet. (s. Fig. 22, rechtes Vorderhorn.) Durch Antagonistenwirkung bilden sich Muskelkontrakturen aus, die befallenen Glieder bleiben im Wachstum zurück.

Die häufigsten Formen dieser Residuen sind:

Peroneus-Extensorenlähmung (Pes equino-varus-Stellung), Lähmung von Oberarmtypus (Deltoideus, Biceps, Brachialis, Supinat. long.), vom Vorderarmtypus, (Triceps, Streckmuskeln der Hand.)

Therapie. Behandlung: im Beginne: Ruhe, Bäder, Blutegel am Rücken, Ableitung auf den Darm, Schwitzkuren; später: Gymnastik, Orthopäd. Behandlung.

Wichtig ist hier besonders die chirurgische Funktionsübertragung eines gesunden benachbarten Muskels auf die Sehne des gelähmten. Bei pes valgus näht man den extensor hall. an die Sehne des tibial. ant.; bei pes varus den extens. hall. an den extens. digitor. commun.; bei pes equinus den M. peroneus und flexor. digitor. an die Achillessehne etc. Auch Muskelteilungen sind mit Erfolg angewendet worden. Am Vorderarm sind bes. die mm. ulnares und radiales für die Sehnen der gelähmten Fingerbeuge- und Streckmuskeln gut zu verwenden.

b) chronische Poliomyelitis ant.

Die „chronisch atrophische Spinallähmung“ ist eine seltene Erkrankung bei Erwachsenen, bei der sich mehr oder weniger rasch eine schlaaffe Lähmung der unteren, dann auch der oberen Extremitäten entwickelt mit folgender degenerativer Atrophie. Reflexe erloschen. Sensibilität und Blase normal. Manche Muskeln können verschont bleiben. Besserungen sind möglich.

Ausschliessen: Myelitis lumbalis (Sensibilitätsstörungen), Neuritis multipl. (s. d.)

Behandlung: Bäder, Elektrizität, symptomatisch.

13. Die *Tabes dorsalis*.

Wesen. Der Tabes liegt ein chronisch progressiver Degenerationsprozess im peripherischen sensibeln

Neuroncomplex insbesondere der unteren Extremitäten zu grunde. Besonders sein aus den Spinalganglien durch die hinteren Wurzeln zum Rückenmark und innerhalb desselben verlaufender Teil degeneriert am ausgedehntesten (die langen Bahnen in den Hintersträngen, die kurzen in die Hinterhörner, Clarke'schen Säulen, Vorderhörner einstrahlenden s. S. 54). Doch auch in dem periph. Abschnitte des Neurons, in den sensibeln Hautnerven bestehen degenerative Prozesse. Ausser diesen Bahnen erkranken aber bei der Tabes häufig auch noch andere teils sensible (centrale), teils auch motorische (periph. und centrale Neuroncomplexe (combinierte Formen).

Am regelmässigsten gehen zuerst bestimmte Reflexbahnen zu grunde (Reflexcollateralen?), so die des Patellarreflexes, des Pupillarreflexes. Ueber den Ausgangspunkt der Erkrankung sind wir noch im unklaren.

Genauerer über die Anatomie der Tabes siehe Tafel 77, 78.

Am häufigsten sind, wie gesagt, die periph. Neuroncomplexe der unteren Extremitäten befallen, seltener nur die der oberen (hohe Tabes), isoliert oder kombiniert damit befällt der Prozess auch das periph. Neuron des Quintus (bes. abst. Wurzel), glossopharyngeus etc. Das alles sind nur verschiedene Arten ein und derselben Krankheit.

Als Ursache des Degenerationsprozesses ist vorausgegangene Syphilis für einen beträchtlichen Teil der Fälle statistisch sichergestellt.

Die langsam sich entwickelnden Symptome be- Verlauf.
dingen drei Stadien:

1) das neuralgische Stadium.

Estreten heftige, anfallsweise sich verschlimmernde Schmerzen auf, die meist blitzartig, reissend in die Beine ausstrahlen (lancinierende Schmerzen, Reizungssymptom der hinteren Wurzeln?) auch Parästhesien bestehen häufig, schmerzhaft, drückende Sensationen in der Bauch-Magengegend (Gürtelgefühl, Reifgefühl).

Kommt der Kranke jetzt zum Arzt, so bestehen meistens schon die zwei in ihrer Vereinigung pathognomonischen Tabessymptome:

- 1) reflektorische Pupillenstarre (Fehlen Lichtreaktion, Akkommodationsreaktion vorhanden, enge Pupille) und
- 2) erloschener Patellarsehnenreflex (Westphal'sches Zeichen), trotz Jendrassik.

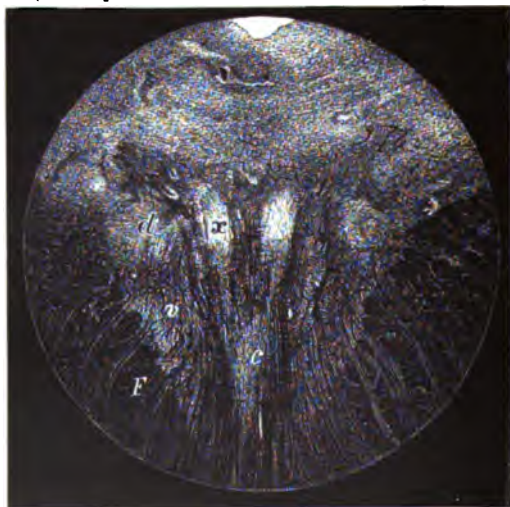


Fig. 23. Oculomotoriuskern bei Tabes dorsalis. (Markscheidenfärbung, Photographie, 80 fache Vergr.).

F = hint. Längsbündel, d = dorsaler, v = ventraler, c = centraler, x = Westphal'scher Kern, der hier ganz auffallend hell erscheint infolge einer deutlichen Faserdegeneration (Zusammenhang mit dem erloschenen Pupillarreflex?).

2) Das ataktische Stadium.

Dies kann nach verschieden- (jahre-)langem Andauern des erstern sich anschliessen. Es tritt die charakteristische tabische Gangstörung auf, die Ataxie. Der Gang wird schleudernd, stampfend, ungeschickt, aber nicht paretisch. Die Unsicherheit nimmt bei Augenschluss beträchtlich zu (Romberg's Phänomen).

Ausserdem bestehen leichte Blasenstörungen, abgestumpfte Schmerz-, auch Temperaturempfindung, Atrophia optici kann auftreten.

3) Das paralytische Stadium.

Auch dies tritt nach verschieden langer Zeit auf. Die Ataxie nimmt zu, wird auch bei Bewegungen im Bett sehr deutlich, der Gang wird mehr und mehr paretisch-ataktisch, schliesslich unmöglich. Eine eigentliche Lähmung tritt für gewöhnlich niemals ein.

Die Blasen, Sensibilitätsstörungen nehmen zu.

Die andauernd vorhandenen lancinierenden Schmerzen steigern sich zu den tabischen „Krisen“, als welche heftige qualvolle Anfälle von Koliken, Brechen, Husten, Atemnot etc. (abdominale, gastrische, laryngeale etc. Krisen) bezeichnet werden.

Gelenksexsudationen, Arthropathieen (trophisch?), Geschwürsbildungen (Mal perforant) sind häufig.

Nicht selten kommen schon früher Augenmuskellähmungen, Trigemiuslähmungen, migraineartige Zustände u. s. w. vor.

Die Diagnose der Tabes ist eine leichte in den gewöhnlichen Fällen, sie kann aber durch ungewöhnlichen Beginn, Fehlen wichtiger Symptome (keine Pupillenstarre, erhaltener Patellarreflex) recht schwierig werden.

Auszuschliessen: Neuritis alcoholica, diabetica (s. d.) hereditäre Ataxie (s. d.)

Behandlung: antiluetische Kuren sind von zweifelhaftem Nutzen; Bäderbehandlung, Ruhe, Massage, gymnastische Uebungen bes. zur Besserung der Muskelcoordination, Ernährung, Elektrizität, Suspensionsbehandlung (verlassen), Argent nitr., Jodkali, Secale cornut. s. v. Antinervina, Narcotica.

14. Die hereditäre Ataxie. (Friedreich'sche Krankheit.)

Sie ist eine kombinierte Systemerkrankung; ausser der Degeneration in den Hintersträngen des Rückenmarks besteht noch eine solche in der Kleinhirnseitenstrang- und Pyramidenbahn. Kleinhirnbeteiligung ist

wahrscheinlich. Die Erkrankung tritt häufig familiär auf.

Verlauf. Sie beginnt im jugendlichen Alter mit einer an Intensität zunehmenden Coordinationsstörung in der Bewegung und Haltung der Extremitäten, des Rumpfes, Kopfes.

Ataxie der Beine, Arme, Romberg'sches Phänomen; Rumpfataxie besteht sowohl bei Bewegungen, als auch in der Ruhe, beim Sitzen. Der Gang ist taumelnd, dem cerebellaren ähnlich, die Parese tritt mehr in den Vordergrund.

Ausserdem besteht noch Nystagmus, auch leichte Sprachstörungen, leichte Sensibilitäts- und Blasenstörungen.

Diagnose. Der Patellarreflex ist erloschen, der Pupillarreflex normal (contra Tabes!). Die neuralgischen Schmerzen der Tabes fehlen ebenfalls.

Die Krankheit schreitet langsam weiter bis zu völliger Lähmung, auch Kontrakturenbildung (Finger). Dauer viele Jahre. Heilung unbekannt.

Behandlung, symptomatisch.

Aehnlich wie die hereditäre Ataxie gibt es noch andere Formen combinierter Systemerkrankung, die im ganzen mehr die Symptome der spastischen Spinalparalyse mit leichten Sensibilitäts- und Blasenlähmungen auch Ataxie aufweisen. Hierher gehört eine hereditär auftretende Form der spastischen Spinalparalyse (Pyramidenbahn, Hinterstränge, Kleinhirnseitenstrangbahn) und noch andere weniger bekannte Arten.

IV. Die Krankheiten der peripherischen Nerven.

A. Die Erkrankungen einzelner Nerven.

Die verschiedensten Ursachen können zu Läsionen peripher. Nerven führen; ausser Traumen können Geschwülste aller Art (Weichteilgeschwülste, kleine Exostosen in Knochenkanälen, Neurombildung), narbige Prozesse, entzündliche Erkrankungen mechanisch schädigend wirken (Compressions-Neuritis); ebenso häufig kommt es zu chemisch bewirkten

krankhaften Vorgängen durch die Bildung toxischer Substanzen bei oder nach akuten Infektionskrankheiten, durch die einzelne Nerven geschädigt werden (Neuritis toxica), auch spontane (entzündliche?) Erkrankung von Einzelnerven (Neuritis rheumatica) kommt nicht selten vor (bes. Neuritis facialis).

Bei schweren neuritischen Prozessen kommt es zum vollkommenen degenerativen Nervenfaserverfall mit Ausgang in bindegewebige Sklerose; leichtere, wenn auch degenerative Prozesse können im Nerven (Gegensatz zum Rückenmark!) durch vollkommene Restitution wieder ausheilen (parenchymatöse Neuritis). Man unterscheidet demnach Erkrankungsformen von verschiedener Schwere.

1) Die Erkrankungen *motorischer Nerven*.

Alle Läsionen oben genannter Art rufen, wenn rein motorische oder gemischte Nerven davon betroffen sind, teils Lähmungen, teils Reizerscheinungen (lokalisierte Muskelkrämpfe) in dem betreffenden Gebiet hervor.

Bei den Lähmungen unterscheidet **man nach** der Dauer (abhängig von der **Schwere des** neuritischen Prozesses) **verschiedene Formen**, eine schwere, mittelschwere, leichte Form (Näheres über deren Diagnose siehe Elektrodiagnostik IV, S. 117).

Die häufigste Lähmung ist die Facialislähmung (meist rheumatisch, bei Mittelohrerkrankungen: Compressionsneuritis im Verlauf durchs Felsenbein), die Radialislähmung (meist Compressionslähmung, bes. bei Narkosen, Plexuslähmung der 5. und 6. Wurzel durch Druck zwischen Clavicula und 1. Rippe; Schlaf-lähmung, toxisch als Bleilähmung), Oculomotoriuslähmung (postdiphtheritisch), Recurrenslähmung (Compression durch Aneurysmen, Tumoren), Accessoriuslähmung, Lähmung vom Plexus brachialis (Entbindungslähmung), Medianus und Ulnaris-lähmung (durch Verletzungen). Näheres über die

Symptome dieser und anderer möglicher Lähmungen
s. IV, 3 S. 104 ff.

Von den durch Erkrankung peripherischer Einzel-
nervenhervorgerufenen lokalisierten Muskelkrämpfen
sind die häufigeren:

Der **Facialiskrampf** (klonische Zuckungen
der gesamten Facialis-muskulatur einer Seite,
Tic convulsif), eine partielle Krampfform
bildet der **Blepharospasmus** (tonisch und
klonischer Lidkrampf).

Der **Kaumuskelkrampf** (*Trismus*, eine tonische
Krampfform, häufiger central bedingt).

Der **Accessoriuskrampf**, *Torticollis spastica*,
eine schwere tonisch-klonische Krampfform
bei der ausser *Cucullaris*, *Sternocleidomast.*
auch oft die anderen, aus dem *Plexus cer-*
vicalis innervierten Nackenmuskeln (*Splenius*
etc.) beteiligt sind. Die letzteren können
auch allein befallen sein.

Der klonische **Zwerchfellskrampf**, *Sin-*
gultus, der **Wadenkrampf** (*crampus sensu stric-*
tiori) u. A.

Die Ursache dieser Krämpfe ist aber durchaus
nicht immer eine Läsion der peripher. motor-
ischen Nerven, häufig sind sie reflektorisch
ausgelöst (z. B. bei heftigen neuralgischen Schmerzen
u. s. w.).

Sehr schwer ist es sodann oft, die central
(psychogen) bedingten Krampfformen von denen rein
peripherischer Entstehung zu scheiden. Auch beide
Ursachen können zu gleicher Zeit die Entstehung von
Krämpfen veranlassen (central bedingte Disposition,
peripherisch wirkende auslösende Ursache).

Zu den in diesem Sinne aufzufassenden Kampf-
formen gehören die Gähn-, Lach-, Wein-, Schrei-
krämpfe (s. *Hysterie*), der saltatorische Reflex-
krampf (Zuckungen beim Versuch zu gehen), der *Para-*
myoclonus multiplex (s. *Hysterie*), sowie die

sogenannten *Beschäftigungsneurosen*, welche bei neurasthenisch veranlagten Personen als Störungen häufig coordinatorischer Natur in den Muskelfunktionen für gewisse berufsmässig ausgeführte bes. Handarbeiten (Schreiben, Nähen, Violin-, Klavierspielen u. a.) eintreten).

Der Schreibkrampf (Mogigraphie) besteht in unwillkürlich eintretenden Krämpfen der Hand- und Finger Muskeln, Zittern und Schwäche derselben, schmerzhaften Empfindungen daselbst; dadurch kann anhaltendes Schreiben vollkommen unmöglich gemacht werden (spastische, paralytische, tremorartige, neuralgische Form). Psychische Erregung, Angst steigert das Unvermögen (Analogie mit dem Stottern).

Behandlung: zeitweises Aussetzen mit Schreiben, Therapie. dicke Federhalter (Nussbaum'scher Halter), kalte Waschungen, Massage, gymnastische Uebungen, elektrische Behandlung, Binden der Arme, — Schreibmaschine.

Anmerkung. Aehnlich den Beschäftigungskrämpfen kommen auch Beschäftigungslähmungen (auch mit Muskelatrophie verbunden) vor bei anstrengenden Berufsarbeiten, bei Schmieden, (kleine Handmuskeln), Trommlern (Daumenlähmung, extensor und flexor longus), die Melkerlähmung (ulnarislähmung) u. A.

Die Behandlung der anderen Lähmungs- und Krampfformen ist bei den leichteren Fällen kaum nötig, sie heilen von selbst (doch elektrisiert, massiert man), bei den schweren Formen ist die Behandlung von recht wenig Nutzen (Beseitigung der event. zu eruierenden Ursache, Elektrizität, Gymnastik, Massage, Bäder, Hautreize, ferrum candens bei Krämpfen, über psychische Behandlung s. Hysterie, Neurasthenie).

2) Dieselben verschiedenen Ursachen rufen bei *sensibeln* Nerven teils Anästhesie im Ausbreitungsbezirk als Lähmungssymptom, teils heftige ausstrahlende Schmerzen in dem betreff. Gebiet als Reizungssymptom hervor.

Letztere sind viel bedeutungsvoller wie erstere. Diese anfallsweise eintretenden Schmerzen, Neural-

gieen, sind nicht selten von Parästhesieen, auch leichten Sensibilitätsstörungen im betreffenden Hautgebiet begleitet. Sie entstehen am häufigsten im Anschluss an schwere Infektionskrankheiten (Malaria, Influenza) auch bei anderen toxischen Erkrankungen (Diabetes, Syphilis, Gicht, Nephritis), bei Arteriosklerosè (Ischias), durch mechanische Schädigungen (Tumoren, Narben, Neurome). Spontan akut auftretende Formen (Neuritis?) können von Hauterkrankungen (Herpes zoster, Urticaria, Erytheme) begleitet sein.

Diagnose. Eine Neuralgie darf man nur diagnostizieren, wenn die Schmerzanfälle genau dem Ausbreitungsgebiet des betreff. Nerven ev. Nervenastes entsprechen, wenn ferner der Nerv (bes. am Austrittspunkte aus seinem Kanal) druckempfindlich ist. Häufig lässt sich der neuralgische Anfall von solchen Druckpunkten (points douloureux) auslösen.

Die häufigsten Neuralgieen sind:

Die Trigemimusneuralgie (tic douloureux, reflekt. **Facialiskrampf**), die meist nur einen Ast (Supraorbital-, Infraorbital-, Inframaxillar-, auch Zungen-Neuralgie) betrifft, **Druckpunkte an den Austrittsstellen** (inciss. supraorbitalis, for. infraorbitale, for. mentale).

Sodann die Occipitalneuralgie (occ. major), die Intercostalneuralgie (n. intercostales), die Neuralgia ischiadica (n. ischiadicus), Ischias.

Diese hartnäckigste, häufige Form bedingt Schmerzen von der Hüfte bis zum Knie, event. zum äusern Fussrand (Ischiadicus-Gebiet), **Druckpunkte** sind am foram. ischiadicum, in der Mittellinie der hinteren Oberschenkelfläche in der glutaecal-Falte, in der Kniekehle, Schmerzen treten ferner auf bei Beugung des Oberschenkels, während gleichzeitig der Unterschenkel gestreckt wird (Dehnung des Nerven). Die Schenkelmuskulatur kann atrophieren, Rückgratsverkrümmungen (Skoliose) können eintreten. (Aus-

schliessen: Rectumcarcinom, Coxitis, Tabes dorsalis)
Urinuntersuchung, auf Zucker und Eiweiss sehr wichtig!

Andere Neuralgien sind: Neuralgia spermatica (irritable testis), die Coccygodynie, Gelenksneuralgien.

Behandlung: eventuell das Grundleiden (Lues!) Therapie.
Galvanisieren (Anodenbehandlung, schwache Ströme),
Hautreize (Senfpapier, Blasenpflaster, Schröpfköpfe),
Schwitzkuren, heisse Bäder, Breiüberschläge (oft besser
als Eis), Einreibungen, Massage.

Antineuralgica (Salicyl, Antipyrin, Analgen etc.),
Arsen, Jodkali.

Nur in schwersten Fällen Morphium, Cocain.
Operative Resectio nervi, Dehnung (bei ischias).

B. Die multiple Neuritis.

Sie beruht auf einer gleichzeitigen Erkrank- Wesen.
ung mehrerer Nerven und ist fast ausschliesslich
toxischen oder infektiösen Ursprungs. Sie kommt
vor im Gefolge der Diphtherie, Tuberkulose, Typhus,
Influenza, Erysipel, ferner im Puerperium, Graviditaet,
sodann bei Syphilis, Gonorrhoe, Diabetes, Alkoholismus,
bei Blei-, Arsenvergiftung u. s. w.

Anatomisch findet sich meist eine parenchymatöse Degeneration (primärer Zerfall der markhaltigen Nervenfasern) mit wohl meist sekundären interstitiellen Veränderungen (Rundzelleninfiltration, Sklerose), seltener als diese parenchymatöse Neuritis ist der Beginn als Perineuritis und interstitielle Neuritis. Eine (wenn auch nicht immer nachweisliche) Beteiligung von Ganglienzellen im grauen Vorderhorn ist für viele Fälle wahrscheinlich, strittig aber ist ihre Bedeutung (sekundär, primär?).

Die multiple Neuritis setzt meist ziemlich akut, Verlauf.
mit fieberhaften Allgemeinsymptomen, schmerzhaften Empfindungen, Parästhesien ein und führt rasch zu einer Muskellähmung, bei schweren Fällen ist dieselbe von degenerativer Atrophie gefolgt, die meist eine bestimmte symmetrische Verteilung einhält, in andern

Fällen kann mehr eine ataktische Bewegungsstörung verbunden mit Muskelparesen vorherrschen. Am häufigsten sind betroffen die Streckmuskeln an Armen und Beinen (Extens. dig. et carpi, Quadriceps), Psoas, Peronei, doch ist kein Muskel ganz auszunehmen.

Die Reflexe erlöschen (innerhalb des befallenen Gebiets), in leichten Fällen kann auch Reflexerhöhung bestehen, Sensibilitätsstörungen treten auf (Hyperästhesie, Parästhesie, Anästhesie), die Muskeln können alle verschiedenen Formen der EaR (s. IV, S. 107 ff.) aufweisen. Nervenstämme und Muskulatur sind bei Druck recht empfindlich schmerzhaft.

Nach verschieden langer Zeit (Wochen—Monaten, akute, subakute, chronische Form, s. Electrodiagnostik) tritt eine langsame Besserung ein, vollkommene Heilung ist der gewöhnliche Ausgang, schwere Fälle können rasch zum exitus führen (vagus-, phrenicus- etc. Beteiligung oder Complicationen).

Je nachdem mehr die motorischen oder sensibeln ev. coordinatorischen Störungen vorwiegen, unterscheidet man eine motorische, sensible, ataktische Form, doch ist eine vollkommene Trennung nicht durchführbar, die Symptome setzten sich meist nach allen drei Formen zusammen. Die ataktische Form wird wegen ihrer Aehnlichkeit mit der Tabes die Pseudotabes genannt. Die Hauptformen sind:

a) *Neuritis alcoholica.*

Motor. Form: schlaffe, doppelseitige Lähmung der Peronei, Quadriceps, glutei, extensores carpi et digitorum com., extensor pollicis etc.

Patellarreflexerloschen, Sensibilitätsstörungen, Parästhesien.

In anderen Fällen treten mehr die ausstrahlenden Schmerzen, Parästhesien, die Druckempfindlichkeit der befallenen Nerven und Muskeln, wieder in anderen mehr eine ataktische Gangstörung mit Muskelparesen event. Atrophien (erhaltenen Pupillenreflexen contra

Tabes) in den Vordergrund. (Ähnlich die diabetische Polyneuritis.)

Nicht selten bestehen zu gleicher Zeit andere Erscheinungen des Alkoholismus (psychische Störungen, Delirien, maniakalische Zustände, Verwirrtheit).

- b) *Neuritis diphtheritica*, tritt besonders als motorische Form auf mit Schlinglähmung (accessorius-vagus), Augenmuskellähmungen (Doppelsehen), Akkommodationslähmung; in schweren Fällen erlöschen die Patellarreflexe, es kommt zu schlaffer Extremitätenlähmung, Vaguslähmung.
- c) *Neuritis saturnina* (bei Schriftsetzern, Tüchern etc.) Sie befällt besonders die von N. radialis versorgten Streckmuskeln am Vorderarm für Hand und Finger (ausser supinator long.), ausserdem bestehen sensible Reizerscheinungen, Bleikolik, Parästhesien, leichte Sensibilitätsstörungen.
- d) Die *Arsenneuritis* ruft besonders heftige sensible Erscheinungen (Parästhesien in den Fingern, Schmerzen, Sensibilitätsstörungen) neben den Lähmungssymptomen hervor, (ähnlich die Quecksilberneuritis).

Anmerkung. Als Akroparästhesie (schmerzhafte Parästhesien in den Fingerspitzen) ohne motorische Störungen, wird eine der Arsenneuritis ähnliche Erkrankung unbekannten Wesens bezeichnet.

- e) *Polyneuritis gravidarum und puerperalis*, befällt besonders die N. ulnar., med., ischiadic., cruralis, auch ganze Extremitäten; ist vorwiegend motorisch, die Reflexe erlöschen.
- f) *Polyneuritis infectiosa*.

Sie ist unbekannt, aber wohl sicher infektiösen Ursprungs. Beginn mit fieberhaften Allgemeinsymptomen, heftigen, neuralgiformen Schmerzen (bei Druck und spontan auftretend); dann rasch sich zur schlaffen Lähmung ent-

wickelnde Muskelschwäche, meist zuerst der Beine, dann der Arme (aufsteigende Form); die Sehnenreflexe erlöschen, Sensibilitätsstörungen, Oedeme, Pulsbeschleunigung, Atembeschwerden (Vagusbeteiligung) treten auf.

Die Dauer kann verschieden lang sein, Heilung ist die Regel, exitus durch Vaguslähmung.

Man hat diese Form früher als „Landry'sche Paralyse“ bezeichnet; Rückenmarksveränderungen können (wohl sekundär?) vorhanden sein in Form bestimmter Degenerationen. Doch kommen auch Fälle mit begleitender herdförmiger Myelitis (Myelo-Neuritis) vor. Ihre exakte Diagnose ist schwierig, die Prognose ungünstig.

Anmerkung. Ein ähnliches Krankheitsbild ruft die wohl auch ätiologisch mit der Polyneuritis infectiosa verwandte Polymyositis acuta hervor. Nur tritt hier mehr die Druckschmerzhaftigkeit der Muskeln vor den neuritischen Schmerzen zutage, auch fehlen Sensibilitätsstörungen, Ea R, dagegen bestehen fieberhafte Allgemeinsymptome, schwere Lähmungszustände, Oedeme, Hautexantheme. (Auszuschliessen Trichinosis.)

Anatomisch finden sich entzündliche Veränderungen in Muskeln (Rundzelleninfiltration etc.)

Myositische Veränderungen finden sich häufig auch bei primärer Neuritis.

Diagnose. Bei der Diagnose der Neuritis in ihren verschiedenen Formen hat man auszuschliessen: Tabes dorsalis (Pupillenstarre, Blasenstörungen, Augenmuskellähmungen, Ueberwiegen der Ataxie, Zurücktreten der Muskelparesen im Anfangsstadium, Anamnese), Myelitis lumbalis (Blasenstörungen, keine Nerven-druckschmerzhaftigkeit), Poliomyelitis anterior (keine Sensibilitätsstörungen, keine Druckschmerzhaftigkeit, keine spontanen Schmerzen). Urinuntersuchung (Eiweiss, Zucker, Blei) sehr wichtig.

Therapie. Behandlung: Beseitigung der Ursache (Alkohol, Blei), ev. antiluetisch, Ruhe, Salicyl, Antipyrin, später: Elektrizität, Gymnastik, Massage, Bäder.

V. Andere Erkrankungen des Nervensystems z. T. unbekannten Wesens und Sitzes.

1) *Morbus Basedowii* wird der Symptomencomplex: Exophthalmus, Struma (vasculosa), Tachykardie (100—160 Puls, wechselnd in Anfällen), in Verbindung mit anderen nervösen Erscheinungen genannt. Zu diesen gehören: Zittern der Extremitäten, abnormes Schwitzen, Hitzegefühl, Brechanfälle, Reizbarkeit. An den vorstehenden Augäpfeln ist der Lidschlag selten (Stellwag), das obere Lid folgt nicht der Bulbusbewegung nach unten (bleibt zurück, Gräfe), die recti int. sind oft insufficient (Moebius-Symptom). Man hat die Krankheit als verursacht durch krankhafte Thätigkeit der Schilddrüse (toxisch) aufgefasst, andere suchen den Sitz in der Medulla oblongata.

Die Symptome können verschieden stark ausgebildet, beziehungsweise nur angedeutet sein (atypische Formen, formes frustes). Die Dauer der Erkrankung beträgt viele Jahre.

Behandlung: Brom, Arsen, phosphors. Natron 2—10 gr pro die), Digitalis ohne Erfolg, Ernährung. Elektrizität, Abreibungen, Bäder.

2) Myxoedem.

Das Myxoedem entwickelt sich gleichzeitig mit einem Schwund der Schilddrüse, steht also sicher im Zusammenhang mit Erkrankung dieser Drüse, das Fehlen ihres Sekretes scheint die Ursache des Prozesses zu sein (Gegensatz zu *Morbus Basedowii*?), bei operativer vollkommener Schilddrüsenexstirpation tritt ein ähnlicher Zustand ein (*Kachexia strumipriva*).

Die Symptome des Myxoedems sind: Das Auftreten eines deformierenden Oedems in der Haut des Gesichts, der Hände. Die Haut verdickt sich, wird abschilfernd, trocken. Die Bewegungen werden ungeschickt, plump. Es tritt geistige Apathie, Demenz ein.

Behandlung: mit gutem Erfolg durch Genuss von Schilddrüsensubstanz, subkutane Saftinjektion, Glycerin-extrakt, Schilddrüsen-tabletten, Thyreoidin. siccum innerlich.

3) Akromegalie.

Bei dieser rätselhaften Krankheit tritt ein langsames abnormes Wachstum der Finger, Hände, Füße, Nase, Lippen, Kiefer, (der „Spitzen“, „akra“, des Körpers) ein, das zu dauernder Entstellung führt. Sehnerventrophie, Augenmuskellähmung entsteht durch den Druck der häufig auch vergrößerten Hypophysis cerebri in der sella turcica. Glycosurie ist öfters vorhanden.

Andere hiehergehörige Prozesse sind vorne, Abschnitt IV, 4, schon kurz erwähnt (Hemiatrophia facialis, Oedema cutis circumscriptum, Erythromelalgie, symmetrische Gangrain u. a.).

4) Tetanie.

Sie besteht in anfallsweise auftretenden tonischen schmerzhaften Krämpfen besonders der Beugemuskeln der Finger (Pfötchenstellung), Arme, Zehen. Die Krämpfe treten symmetrisch auf und können durch Druck auf die Nervenstämme ausgelöst werden (Trousseau'sches Phänomen). Die Anfälle können sich mehrere Wochen und länger fort wiederholen.

Anmerkung. Tetaniforme Krämpfe (besonders der Fingerbeuger, Wadenmuskeln) sind ein sehr häufiges Symptom bei Neuritis, bei Alkoholikern, Magenleidenden, aber auch bei sonst gesunden Personen (Handarbeiterinnen etc).

Der Tetanus ist eine Wundinfektionskrankheit, bedingt durch die Gifte (Tetanotoxin) des Tetanusbazillus. Durch diese Sekundärinfektion auch bei geringfügigen Verletzungen, werden tonische Krämpfe der gesamten Körpermuskulatur hervorrufen.

VI. Abschnitt.

Bemerkungen zum Sectionsverfahren und zur Ausführung der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems.

Bei der Sektion der Gehirn-Rückenmarkshöhle hat man in erster Linie auf eine eventuelle spätere mikroskopische Untersuchung der Centralorgane Rücksicht zu nehmen; eine solche muss zur genaueren Feststellung der anatomischen Verhältnisse in vielen Fällen ausgeführt werden, da häufig das makroskopisch erkennbare Verhalten nur bei grobsinnlichen Herderkrankungen, nie aber bei den verschiedenen Formen der degenerativen Erkrankungen brauchbare Resultate liefert.

Gegen diesen leitenden Gesichtspunkt wird vielfach gefehlt.

Die Sektion soll in solchen Fällen möglichst rasch nach dem Tode, nie später als 24 Stunden post exitum ausgeführt werden, bei Rückenmarkserkrankungen lässt man zur Vermeidung störender postmortaler Blutsenkungen die Leiche bis zur Section auf dem Bauch liegen.

Der grösste Fehler bei sonst lege artis ausgeführter Section wird durch rücksichtsloses Schneiden, Drücken und Zerren gemacht, dadurch wird häufig eine geordnete eingehende Untersuchung unmöglich gemacht.

Schon bei der Herausnahme des Gehirns wird häufig gefehlt; wenn die Häute (tentorium etc.) nicht vollkommen gelöst, das Halsmark, die Gehirnnerven nicht ganz getrennt sind, so muss abnorm stark gezerrt werden und dies kann z. B. auf erweichte Gehirnteile einfach vernichtend wirken.

Sodann werden meist unnötig viel Schnitte in den Centralganglien, Vierhügel etc. gemacht und dadurch eine spätere Orientierung auf Schnittserien äusserst erschwert. Es ist üblich, diese Schnitte durch die Centralganglien schräg zu setzen, hiedurch kommen solche Verschiebungen der weichen Hirnmasse zu stande, dass man sich auf einem mikroskopischen Schnitt später überhaupt nicht mehr auskennt, in solchen Fällen sollen exakte horizontale oder frontale Schnitte gemacht werden, am besten gar keine am frischen Gehirn.

Mit Wasser darf das Gehirn niemals in Berührung kommen, sonst wird die spätere Härtung z. T. illusorisch.

Am besten ist es, nach Eröffnung eines Herdes durch einen horizontalen oberflächlichen Schnitt auf die sofortige Klarlegung aller Einzelheiten prinzipiell zu verzichten (man erreicht durch noch so zahlreiche Schnitte doch nicht viel mehr), und eine genaue Untersuchung erst nach Härtung in Formalin (20—30⁰/₀ wässrige Lösung), 6—8 Tage, und dann in Müller'scher Lösung*) vorzunehmen. Dies kann, wenn das Gehirn in der Wärme (30⁰, nicht mehr!) steht, und die Seitenventrikel geöffnet, der Balken abgelöst ist, schon nach einigen Wochen ohne Schaden geschehen. Man orientiert sich dann viel leichter und erkennt frisch unsichtbare Degenerationen auf den ersten Blick.

Das Rückenmark wird bei der Herausnahme durch Stemmeisen, Zange oft malträtirt, besonders erkrankte (erweichte) Stellen reissen bei jedem stärkeren ~~Stosse~~ oder Druck. Auch hier lege man anfänglich zu viel Schnitte an, man sieht doch nicht viel es. Gut ist es beim Loslösen der hinteren zeln das Messer möglichst weit aussen einzusetzen, man erhält so meist, im Lendenmark stets

*) Kali bichrom. 2.0, Natr. sulfur. 1.0, Aq. destill. 100.0.

einen Teil der Spinalganglien im Zusammenhang mit den hinteren Wurzeln.

Ueber die Herausnahme etwa erkrankter Nerven und Muskeln mache man sich vor der Sektion schon schlüssig, mit Ueberlegung des Krankheitsverlaufes, man bereut sonst häufig zu spät eine Unterlassungssünde. Die Nerven werden an kleine Holzstäbchen festgebunden und wie die Muskeln genau etikettiert (Name, Seite, Höhe der Entnahme).

Das Sektionsprotokoll sei so ausführlich als möglich, das Verhalten der Schädel-Wirbelknochen, der Häute, Blutgefäße ist genau anzugeben, ebenso der Inhalt der Ventrikel (vor der Herausnahme des Gehirns nachzusehen; auch alle Messungen sind am frischen Präparat zu machen.

Die *mikroskopische* Untersuchung kann in einzelnen Fällen (bes. frischen Herderkrankungen) sofort bei der Sektion am nicht gehärteten Centralorgan ausgeführt werden. Man schneidet mit der Schere ein kleines Stückchen los und zerzupft es auf dem Objektträger (Körnchenzellen, zerfallene Nervenzellen und Fasern, zerfallene Muskelfasern sind als solche zu erkennen).

Deutlicher werden sie durch rasche Färbung (Zusatz eines Tropfens einer 1 0/0 Methylenblaulösung, einer Hämatoxylinlösung).

Degenerierte Partien legt man nach der Entnahme in kleinsten Stückchen in 10/0 Osmiumsäurelösung (im Dunkeln aufzubewahren), nach 24 Stunden haben sich die Zerfallsprodukte (Fettkörnchen) schwarz gefärbt. Dies Verfahren ist noch besser an Stücken, die in Müller'scher Lösung (nicht in Alkohol) lagen, anwendbar (Marchi'sche Methode).

Zu allen systematischen Untersuchungen ist die vorhergehende Härtung unerlässlich. Dieselbe geschieht in Müller'scher Lösung und in Alkohol je nach dem Endzweck, der beabsichtigt wird.

Kommt es hauptsächlich auf die Untersuchung

der Nervenfasern an (Degenerationen), so muss in Müller'scher Lösung, wenn auf die der Ganglienzellen (entzündliche, degenerative Prozesse), so muss in Alkohol gehärtet werden. Für beide Zwecke kann zuerst in Formalin gehärtet werden.

Häufig kommen zu gleicher Zeit beide Zwecke in Betracht; da man nun an Stücken, die in Müller'scher Lösung gehärtet sind, auch leidliche Zellfärbung zu stande bringt, so ist es am geratensten, den Hauptteil von Gehirn, Rückenmark, Nerven und Muskeln aus der Formalinlösung in Müller'scher Lösung weiter zu härten, dabei aber nicht zu versäumen, wichtigere kleinere Stückchen frisch in absolutem Alkohol zu härten. An den letzteren können auch Bakterienfärbungen ausgeführt werden.

Die Härtung in Müller'scher Lösung beansprucht für ein Gehirn mehrere Monate, kann aber bedeutend abgekürzt werden, wenn das Gefäss bei ca. 30° aufbewahrt wird.

Die Lösung soll reichlich zugesetzt werden. In den ersten 6 Tagen (in der Wärme) ist die Lösung täglich, später in grösseren Abschnitten zu erneuern. Mit der Zunahme der Härtung legt man von Zeit zu Zeit auch neue Schnitte (horizontal oder frontal) an, um das Eindringen der Chromsalze zu ermöglichen.

Man untersuche nur nach vollkommener Härtung die Stücke müssen braun sein (nicht gelb), man erhält sonst unliebsame Kunstprodukte bei der Färbung.

Die Härtung in Alkohol geht in einigen Tagen vor sich (mehrmaliges Wechseln von Alkohol absolutus).

Nach der Härtung in Müller'scher Lösung muss nach vorheriger Zerlegung in dünne Stücke in Alkohol nachgehärtet werden (ohne entwässern, falls Markcheidenfärbung beabsichtigt!). Dann erfolgt zum Zwecke des Zerlegens in Schnittserien die Einbettung in Celloidin (zuerst in sehr dünner, dann in dickerer Lösung). Nach 5—20 Tagen auch mehr (je nach der

Stückgrösse) werden die Stücke aufgeklebt und in 70% Alkohol gelegt. Nach einigen Stunden sind sie schnittfähig.

Die Zerlegung erfolgt durch das Mikrotom, die Schnitte brauchen nicht sehr dünn zu sein. Kommt es darauf an, die Schnittserie ununterbrochen zu haben, so legt man festes, vorher etikettiertes Closettpapier, mit Zuckerlösung bestrichen, in einen Teller, darauf kommt eine Schicht dünnflüssigen Celloidins und man legt nun der Reihenfolge nach jeden Schnitt neben den andern auf das Papier, auf dem er fest anklebt; (Aufbewahren in 70% Alkohol). Die später zu untersuchenden Schnitte werden durch Einlegen des Papieres mit der Serie in Wasser von der Unterlage sofort gelöst.

• Die Färbung erfolgt für die Nervenfasern durch die Weigert-Pal'sche Hämatoxylin-Markscheidenfärbung, für die Zellen durch Karminfärbung (ev. auch Karmindoppelfärbung) an Stücken aus Müller'scher Lösung, an Alkohol gehärteten Stücken durch die Nissl'sche Methylenblaufärbung (Näheres in den technischen Lehrbüchern von Kahlden, Friedländer-Eberth u. A.).

Durch die Markscheidenfärbung erhält man eine sichere Schwarzfärbung aller markhaltigen Nervenfasern: wo solche normalerweise nicht vorhanden, oder wo sie degeneriert und geschwunden sind, bleibt daher die Schwarzfärbung aus, diese Stellen erscheinen also ungefärbt, hell, die Fettkörper der Markscheide gehen mit dem Hämatoxylinfarbstoff eine konstante, feste chemische Vereinigung ein, deren Ausdruck eben die Schwarzfärbung ist.

Die modernste Methode, die Silberimprägnation nach Golgi, (Cajal) kann für patholog. Fälle nur unter gewissen Voraussetzungen angewendet werden, da sie ungleichmässig arbeitet.

Das Verständnis des Aufbaues vom Nervensystem

ist durch folgende Untersuchungsmethoden gefördert worden :

1. Die Anlegung von Serienschnittreihen durch das normale, entwickelte Organ des Menschen und deren Rekonstruktion (Stilling, Meynert etc.), nach verschiedenartiger Färbung resp. Imprägnation (Weigert, Golgi, Cajal, Nissl).
2. durch die Untersuchung pathologischer Fälle, besonders der sekundären Degenerationen (Türck, Waller etc.);
3. durch die vergleichende Anatomie und vergleichende Embryologie (Meynert, Edinger u. A.);
4. durch die Entwicklungsgeschichte (Studium der Markscheidenanlage etc.) (Kölliker, Kupffer, His, Flechsig etc.);
5. durch die Untersuchung experimentell gesetzter Degenerationen (Gudden, Monakow etc.).

Für die Tafeln des vorliegenden Atlas ist von diesen Methoden nach Möglichkeit Gebrauch gemacht.



Verzeichnis der bei den Abbildungen gebrauchten Abkürzungen.

- | | |
|--|---|
| <p>a. anterior.</p> <p>A. b. Arteria basilaris.</p> <p>A. c. c. Arteria corp. callos.</p> <p>a. l. ansa lentiformis (Linsenkernschlinge)</p> <p>a. d. absteigende Acusticus-Wurzel</p> <p>A. S. Aquäduct. Sylvii</p> <p>A. f. S. Arter. fossae Sylvii</p> <p>A. v. arteria vetebr.</p> <p>a. v. arcus vertebrae</p> <p>B. Brachium (spez. Bindedarm des Kleinhirns, proc. cerebelli ad corp. quadrigem.)</p> <p>Bulb. olf. Bulbus olfactorius</p> <p>c. conarium (Zirbeldrüse)</p> <p>C. a. cornu anterior Rückenmark)</p> <p>c. a. Commissura ant. (Rückenmark u. Gehirn)</p> <p>c. a. cornu ant. (Seitenventrikel)</p> <p>c. Am. cornu Ammonis</p> <p>Cb. Cerebellum und Kleinhirnsseitenstrangbahn im Rückenmark u. Medulla obl.</p> <p>c. c. corpus callosum, Balken</p> <p>c. c. corpus candicans</p> <p>c. e. capsula externa cerv. cervicalis</p> <p>c. g. l. corp. geniculat. laterale</p> <p>c. g. m. " " mediale</p> <p>Ch. Chiasma</p> <p>C. i. Carotis interna</p> | <p>c. i. a. vorderer } Schenkel der</p> <p>c. i. p. hinterer } inner. Kapsel</p> <p>c. L. Luys'scher Körper (c. sbth.)</p> <p>Cl. Clarke'sche Säule</p> <p>Cl. Claustrum (Gehirn)</p> <p>c. m. commissura media</p> <p>C. p. cornu post (Rückenmark)</p> <p>c. p. cornu post (Ventrikel)</p> <p>c. p. commissura post.</p> <p>c. q. a. vorderer } Vierhügel</p> <p>c. q. a. hinterer }</p> <p>c. r. corpus restiforme</p> <p>c. sbth. corp. subthalamicum</p> <p>c. st. corpus striatum</p> <p>c. t. centrale Haubenbahn</p> <p>c. tr. corp. trapezoides</p> <p>cun. cuneus</p> <p>C. V. Centrum semiovale Vieussenii</p> <p>d. dura mater</p> <p>D. Br. Bindearmkreuzung</p> <p>Dec. Pyr. Pyramidenkreuzung</p> <p>Ea R. Entartungsreaktion</p> <p>f. fornix</p> <p>f. a. Vorderstrangrest</p> <p>f. a. e. fibrae arcuatae externae</p> <p>f. a. i. fibrae arcuatae internae</p> <p>f. al. Vorderseitenstrangrest</p> <p>f. B. Burdach'scher Strang</p> <p>f. c. fissura calcarina</p> <p>f. d. fornix descendens</p> <p>f. G. Goll'scher Strang</p> <p>Fl. flocculus</p> <p>fl. seidl. Grenzschicht</p> |
|--|---|

f. l. } hinteres Längshündel
 f. l. p. }
 f. p. Hinterstrang
 F. rhomb. Rautengrube
 f. S. fossa Sylvii
 G. Gower'scher Strang
 g. ang. gyrus angularis
 g. cent. gyri centrales
 g. fr. gyrus frontalis
 g. H. gyr. Hippocampi
 gl. p. globus pallidus
 (innere Linsenkernglieder)
 g. l. } laterale
 g. m. } corp. genicul. mediale
 g. o. gyrus occipitalis
 G. o. Gretiolet'sche Sehstrahlung
 g. s. m. gyr. supramarginalis
 g. t. gyr. temporalis
 K. Raphe der Haube
 L. Lissauer'sches Feld
 L. Linsen Kern
 L. lateral
 L. pc. lobus paracentralis
 m. medial
 M. ob. Medull. oblongata
 n. nodulus
 N. am. nucleus amygdalae
 N. B. nucleus Burdach
 n. c. nucleus caudatus
 n. f. a. nucleus arciformis
 N. G. nucleus Goll
 n. VIII d dorsaler } Acusticus
 n. VIII v ventraler } Kern
 n. r. nucleus ruber
 O. Olive (untere, grosse)
 ol. m. mediale Nebenolive
 ol. p. hintere Nebenolive
 ol. s. obere Olive
 p. pia
 p. posterior
 Ped. Pedunculus, Hirnschenkelfuss
 Pl. ch. plexus chorioideus
 Pulv. pulvinar

Put. putamen
 Py. Pyramidenbahn
 q. a. vorderer } Vierhügel
 q. p. hinterer }
 R. Raphe der Haube u. Brücke
 r. a. vordere Wurzel
 R. c. ramus arteriosus communicans
 r. p. hintere Wurzel
 R. subth. regio subthalamica
 S. a. Sulcus longitud. ant.
 s. solitär Bündel (abst. IX., X. (Wurzel))
 S. g. Substantia gelatinosa Hinterhorn
 S. n. Substantia nigra
 S. p. Sulcus longit. post.
 s. p. septum pellucidum
 S. r. t. Substant. reticul. tegm.
 str. s. (m. i), obere (mittl. etc.) Schicht
 st. a. striae acusticae
 t. taenia thalami
 T. teg. Tegmentum, Haube
 Th. Thalamus opticus
 tr. o. Tractus opticus
 trig. olf. trigonum olfactiv
 U. uvula (Wurm)
 unc. uncus (gyr. Hippocampi)
 V. ventriculus (lat., med., III)
 v. IV. vierter Ventrikel
 V { (s) vermis, Klein- } (oberer)
 { (i) hirn-wurm } (unterer)
 v. Wirbelkörper
 v. m. a. velum. medull. ant. (mit Lingula)
 z. r. Wurzelzone
 Vc. caudale, absteig. Trigemin. Wurzel
 Vm. motorischer Trigem. Kern
 V n. nasale absteigend. Trig. Wurzel
 V s. sensibler Trigem.-Kern
 VIII c. N. cochlearis } acustici
 VIII v. N. vestibularis }

Literaturverzeichnis.

Zu einem eingehenden Studium der Neurologie sind folgende Werke u. a. zu empfehlen. Die angeführten sind auch vom Verfasser für den Abriss mit benutzt worden.

1. Anatomie.

Lehrbücher von Koelliker (Gewebelehre), Henle, Hofmann-Schalbe, Rauber, Gegenbaur u. A.
Monographien von Flechsig (Leitungsbahnen, Plan des menschl. Gehirns) Lenhossek (feinerer Aufbau), Edinger (12 Vorlesungen), v. Gehuchten (Gehirnanatomie), Bechterew (Leitungsbahnen), Obersteiner (Anleitung z. Stud. der nervösen Organe), die Werke von Meynert, Gudden, His, Golgi, Cayal u. A.

2. Physiologie und Pathologie.

Charcot (Vorlesungen), Erb (Elektrotherapie, Rückenmarkskrankheiten in Ziemssens Handbuch, XI. Band), v. Strümpell (Lehrbuch), Leyden (Klinik), Wernicke (Gehirnkrankheiten), Cowers (Nervenkrankheiten), Seeligmüller (Lehrbuch), P. Marie (Vorlesungen), Liebermeister (Vorlesungen), Eulenburg (Artikel „Nervenkrankheiten in der Encyclopädie), Mendel (Artikel „Gehirn“ ebenda), Oppenheim (Lehrbuch), Hirt (Lehrbuch), Dejerine (Centres nerveux);
Leube (Diagnostik), die Werke von Westphal, Kussmaul, Nothnagel, Munk, Hitzig, Lichtheim, Ferrier und vielen anderen.

Sachregister.

- Abasie 171.
Abdominalreflex 128.
Abducens 18, 45.
„ Kern T. 36.
Abszess, Gehirn- 157. T. 60.
Accessorius 18, 48, 200. T. 46.
Achillessehnenreflex 129.
Acusticus 18, 62.
„ Kern T. 36.
Aequivalente 175.
Aetiologie 78.
Adventitia 21.
Affenspalte 3.
Agcusic 127.
Agraphie 137.
Akinesia 172.
Akromegalie 208.
Akroparaesthesia 205.
Ala cinerea T. 10.
Alexie 134.
Alveus 6.
Ammonshorn 6.
Amnesie 137.
Ampère 116.
Amyotr. Lateralsklerose 189.
Anamnese 112.
Anarthrie 133, 166.
Anaesthesia 121.
Aneurysma 152, 157.
Angstzustände 168.
Ansa lenticularis 35, 55, T. 30.
Ansa peduncularis T. 30.
Aphasie 134.
Apoplexie 153.
Aquaeductus Sylvii 12.
Arachnoidea 2.
Arbor vitae T. 10.
Arsenik neuritis 205.
Arterien 20.
Arteriitis 149.
Arthropathie 133.
Associationsbahnen 30.
„ funktion 68.
Astasie 171.
Ataxie 86, 197.
Athetose 87.
Atrophie 83.
Augenmuskeln T. 27.
Aura 175.
Axenzylinder 28.
Bahnen 5.
Balken 5, 23, 30.
Baillarger T. 19.
Basedow 207.
Bewusstsein 67.
Bindearme 13, 76.
Blasenfunktion 131.
Bleivergiftung 205.
Blutung 187.
Bradylalie 132.
Brown-Sequard 97.
Brücke 14, 95.
Brückenbahnen 35.
Bulbärparalyse 165.
Bulbus olfact. 17.
Burdach 15, 39, 53.
Calcar avis T. 7.
Capsula externa 10.
„ extrema 10.
„ interna 10, 36, 92.
Carcinom 181, 183.
Caries 181.
Carrefour sensitif T. 36.
Cauda equina 19, 101.
Centralkanal 15.
Centrales Neuron 25.
Centralwindungen 4, 89.
Centrum cilio-spinale 52.

Centrum semiovale 5, 92.
 Cephalalgie 174.
 Cerebellare Ataxie 96.
 Cerebellum 13, 96.
 Cerebrale Kinderlähmung 159.
 Chiasma 63.
 Chorea 176.
 Cingulum 30.
 Clark'sche Säule 54.
 Claustrum 10.
 Clownismus 171.
 Collateralen 28.
 Coma 136.
 Commissuren 30.
 Kombinierte Systemerkrankung 198.
 Conus terminalis 16.
 Coordination 75, 115.
 Corona radiata 32.
 Corpus callosum s. Balken 5, 23, 30.
 Corpus dentatum 14, T. 39.
 " geniculatum 12, T. 10.
 " Luys (subthalamicum) T. 31.
 .. mammillare 16, T. 31.
 " quadrigeminum-, Vierhügel 12, 93.
 .. restiforme 14, T. 10.
 " striatum 5.
 " trapezoides T. 42, 62.
 Cremasterreflex 128.
 Crises 197.
 Crus fornicis 7.
 Cuneus 4, T. 4.
 Dachkern T. 39.
 Degeneration 82, 87.
 Deiters T. 42.
 Dementia paralytica 163.
 Dendriten 28.
 Diplegie 90.
 Diphtherie 205.
 Dysarthrie 132.
 Dyslexie 134.
 Dystrophia muscularis 191.
 Elektrodiagnostik 115.
 Entartungsreaktion 117.

Entwicklungsgeschichte 22.
 Embolus T. 3, 39.
 Encephalitis 158.
 Epilepsie 174.
 Erb 102.
 Facialis 18, 46, 200.
 Fascia dentata 7.
 Fasciculus antero-lateralis T. 52.
 " arcuatus 31.
 " longit. inf. 31.
 " " post. 37.
 " retroflexus 37.
 " solitarius 61.
 " uncinatus 31.
 Fasciola cinerea T. 37.
 Fibrae arciformes T. 44.
 " arcuatae 54.
 Fimbria 7.
 Fissura calcarina 4.
 For. Monroi 9.
 Forel T. 31.
 Fossa Sylvii 4.
 Forceps 32.
 Friedreich 197.
 Frontallappen 3, 89.
 Furchen d. Rinde 3.
 Fuss des Hirnschenkels 5, 34.
 Funiculus gracilis 15, T. 10.
 " cuneiformis 15, T. 10.
 Gang 115.
 Ganglienzellen 28, 84, T. 18.
 Ganglion Gasseri 61.
 " habenulae 11.
 Gangrain 131.
 Gedächtnis 136.
 Gehirnblutung 152.
 " embolie 155.
 " Lucs 149.
 Gehörsinn 126.
 Genu corp. callos. T. 4.
 Geruch 127.
 Geschmack 127.
 Gesichtsfeld 125.
 Gitterschicht T. 31.
 Glia 27.
 Gliomatose 185.

- Globus pallidus 10.
 Glomerulus olfact. 64.
 Glossopharyngeus 19, 46, 60.
 Goll 15. 39, 53.
 Gowers 38, 57.
 Graefe 207.
 Grundbündel T. 26.
 Haube 12. 33.
 Haubenbahn, centrale T. 39.
 Haubenbündel 37.
 Haubenkreuzung T. 37.
 Haubenstrahlung 27.
 Häute 1.
 Hemianaesthesia 170.
 Hemianalgesie 170.
 Hemianopsie 93.
 Hemiatrophie 131.
 Hemiplegie 97.
 Herderkrankungen 82, 88.
 Herpes zoster 202.
 Hintere Wurzeln 19, 26, 51.
 Hinterhorn, Rückenmark T. 26.
 „ Ventrikel 13.
 Hinterstränge 26.
 Hirnnerven 103.
 Hirnschenkel 10, 16.
 Hirntumor 160.
 Höhlengrau 12.
 Hydrocephalus 162.
 Hyperaesthesia 123, 170.
 Hypnotismus 173.
 Hypoglossus 19, 47.
 Hypophysis 16.
 Hysterie 169.
 Jackson 90.
 Jendrassik 129.
 Incontinentia 99, 132.
 Induktion 119.
 Infundibulum 16, T. 4.
 Insel 4. 92.
 Insult 153.
 Intentionstremor 188.
 Intumescencia 16.
 Ischias 202.
 Keimzellen s. Neuroblasten 25.
 Kinderlähmung 159, 193.
 Knie, d. inneren Capsel 10.
 T. 30, 35.
 Körnchenzellen 82.
 Kopfschmerz 174.
 Körnerschicht T. 20.
 Krämpfe 87, 114, 200.
 Lähmung 86.
 Längsbündel-fascicul long. 37.
 Landry 206.
 Lappen, des Gehirns 3.
 Laqueus-Schleife, lamina medull. T. 35.
 Lateralsklerose 189.
 Leitungswiderstand 116, 120.
 Linsenkern 10.
 „ schlinge- ansa lenticul.
 Lokalisationslehre 85.
 Locus coeruleus T. 10.
 Luys T. 31.
 Mal perforant 131.
 Marchi 211.
 Mack 3, 5.
 Markscheide 26.
 Medullarrohr 22, T. 15.
 Medulla spinalis 16.
 „ oblongata 15, 95.
 Meniere 127.
 Meningitis 147.
 Meynert T. 30, 214.
 Migräne 173.
 Mittelhirn 24.
 Möbius 207.
 Motilität 113.
 Motorische Punkte 120.
 „ Wurzeln 19.
 Muskelatrophie 189.
 Muskelsinn 125.
 Myelitis 184.
 Myotonie 178.
 Myxödem 207.
 Nebenolive T. 43.
 Nervenbezirke 122.
 Nervenfasern 28, 84.
 Neuralgie 202.
 Neurasthenie 168.
 Neuritis 203.

Neuroblasten 25.
 Neuron 25.
 Nucleus ambiguus T. 43.
 „ amygdalae T. 30.
 „ arciformis T. 43.
 „ caudatus 5, T. 8.
 „ dentatus T. 43.
 „ funiculi Goll Burdach
 T. 45.
 „ globosus T. 39.
 „ reticularis tegmenti
 T. 43.
 „ ruber T. 37.
 Nuclei thalami T. 31, 40.
 Occipitallappen 3, 91.
 Oculomotorius 17, 44.
 Olfactorius 17, 64.
 Oliva inferior T. 44.
 „ superior T. 39.
 Operculum T. 3.
 Ophthalmoplegie 165.
 Opticus 17, 63.
 Pachymeningitis 146, 179.
 Pallium 24.
 Paraphorie 135.
 Paralysis 177.
 Paramyoklonus 172.
 Paraplegie 97.
 Parästhesie 121.
 Parietallappen 3, 90.
 Patellarreflex 129, 164.
 Pedunculus cerebri 10.
 „ conarii 11.
 „ thalami 33.
 Pes hippocampi = corn. Am-
 monis 6.
 Petit mal 175.
 Plexus choroideus 9.
 Poliomyelitis 193.
 Pons 14, T. 5.
 Præcuneus 4.
 Projektionsfaserung 32.
 Pulvinar 11, T. 10.
 Purkinjé I. 20.
 Pseudobulbärparalyse 167.
 Pupille 67, 129, T. 55.

Putamen 10, T. 8.
 Pyramide 15.
 Pyramidenbahn 35, 41.
 „ zellen T. 20.
 Quintuswurzeln 18, 45, 61.
 Randmark 6, 7.
 Randwindung 7.
 Randzone T. 79.
 Raphe T. 41.
 Rautengrube 13, 14.
 Reflexbogen 65, 127, 87.
 Reflexcollateralen 65.
 Regeneration 199.
 Regio subthalamica 11, 93.
 Retentio 131.
 Rinne-Versuch 126.
 Romberg 196.
 Rostrum T. 4.
 Rückenmark 16, T. 14, T. 26.
 Schläfenlappen 3, 91.
 Schleife 55.
 Schleifenkreuzung T. 46.
 Sklerose, multiple 167, 187.
 Schreibkrampf 201.
 Schrift 135.
 Schwindel 121.
 Segmente 52.
 Sehcentrum 72, T. 21.
 Sehhügel 11, 93.
 Sehnenreflex 66.
 Sehnervenatrophie 126.
 Sehstrahlung 64.
 Seitenventrikel T. 7.
 Sensible Wurzeln 19, 26.
 Serienschritte T. 28 ff.
 Sensibilität 121.
 Sept. pell. 8.
 Silbenstolpern 134, 164.
 Sinusthrombose 150.
 Skandieren 188.
 Solitärbündel 61.
 Spasmen 86.
 Spinalganglien 19, 26.
 Spinalparalyse 188.
 Spinnenzellen T. 18.
 Splenium 5.

Sprache 71.
 Sprachbahn 48.
 Stabkranz 32.
 Stauungspapille 126.
 Stellwag 207.
 Stiele, Thalamus 33.
 Stigmata 170.
 Stintzing 120.
 Stirnlappen 3, 89.
 Stottern 132.
 Stratum zonale T. 30.
 Striae acusticae T. 10.
 Stria medullaris, cornea, T. 8.
 Substantia gelatinosa T. 26.
 „ innominata T. 29.
 „ nigra 12, T. 37.
 „ reticularis T. 41.
 Sulcus centralis 3, T. 3.
 Sylvius 4, T. 3.
 Sympathicus 19, 50.
 Syphilis 179.
 Syringomyelie 185.
 Systemerkrankungen 109.

 Tabes 194.
 Tangentialfasern T. 19.
 Taenia thalami T. 8.
 Tapetum T. 35.
 Temperatursinn 124.
 Temporallappen 3, 91.
 Tetanie 208.
 Thalamus 11, 93.
 Thrombose 78, 150.
 Tic convulsif 200.
 Tonsille 14.
 Tonus 86.
 Trigemini 18, 45.
 Traumat. Neurose 173.
 Tremor 114, 178.

Trismus 104.
 Trochlearis 17, 45.
 Tuber cinereum T. 36.
 „ acusticum T. 10.
 Tubercul. anterius T. 30.
 Tumor 160.

 Uncus 4, T. 4, 30.
 Unterhorn T. 7.
 Untersuchungsmethoden 211.
 Uvula 14.

 Vacuolen 84.
 Vagus 18, 46, 60.
 Velum medullare T. 10.
 Ventrikel 8, 13, T. 7.
 Vermis T. 10.
 Vierhügel 12, 93, Tab. 10, 37.
 Vic d'Acyr T. 40.
 Vorderhorn 23, T. 16.
 Vorderhorn(Rückenmark) T. 26.
 „ (Ventrikel) T. 7.
 Vorderseitenstrang 38.

 Weigert 213.
 Wernicke T. 36.
 Westphal 196.
 Windungen 3, T. 2, 3, 4, 21.
 Wurm 14.
 Wurzeln 19, 26.

 Zirbeldrüse 11, T. 35.
 Zittern 114.
 Zona incerta T. 31, 36.
 „ radicularis T. 31.
 „ spongiosa T. 26.
 Zuckungen 114.
 Zwerchfellskrampf 200.
 Zwischenhirn 23, T. 16.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's **medizinische** **Handatanten,**

nebst kurzgefassten Lehrbüchern.

Herausgegeben von

Prof. Dr. O. Bollinger, Dr. G. Brühl, Doz. Dr. H. Dürk,
Dr. E. Goleblewski, Dr. L. Grünwald, Prof. Dr. O.
Haab, Prof. Dr. H. Helferich, Prof. Dr. A. Hoffa, † Prof.
Dr. E. von Hofmann, Prof. Dr. Chr. Jakob, Prof. Dr. K.
B. Lehmann, Doz. Dr. Lüning, Doz. Dr. G. Marewdel,
Prof. Dr. Mracek, Prof. Dr. Polizer, Dozent Dr. O.
Schäffer, Doz. Dr. Schulthess, Prof. Dr. Schultze, Doz.
Dr. J. Sobotta, Doz. Dr. W. Weygandt, Doz. Dr. O.
Zuckerkandl, u. a. m.

***Bücher von hohem wissenschaftlichen Werte,
in bester Ausstattung, zu billigem Preise.***

Urteile der Presse:

Therapeutische Monatshefte.

Es ist entschieden als ein glücklicher Gedanke des Verlegers zu bezeichnen, das, was in der Medizin bildlich darzustellen ist, in Form von Handatanten zu bringen, die infolge ihres ausserordentlich niedrigen Preises jedermann leicht zugänglich sind.

Medico.

Es ist als verdienstvolles Unternehmen der Lehmann'schen Verlagsbuchhandlung zu bezeichnen, dass sie in einer Serie von gut ausgeführten und doch billigen Handatanten einen Ersatz für die, dem grossen Kreise der Interessenten, wegen der meist sehr erheblichen Anschaffungskosten kaum zugänglichen grösseren Werke, geschaffen hat. Denn bildliche Darstellungen sind für das Verständnis ein kaum zu entbehrendes Hilfsmittel.

Wiener medicinische Wochenschrift.

Sowohl der praktische Arzt als der Student empfinden gewiss vielfach das Bedürfnis, die Schilderung des Krankheitsbildes durch gute, bildliche Darstellung ergänzt zu sehen. Diesem allgemeinen Bedürfnisse entsprechen die bisherigen Atlanten und Bildwerke wegen ihrer sehr erheblichen Anschaffungskosten nicht. Das Unternehmen des Verlegers verdient daher alle Anerkennung. Ist es doch selbst bei eifrigem Studium kaum möglich, aus der wörtlichen Beschreibung der Krankheitsbilder sich allein eine klare Vorstellung von den krankhaften Veränderungen zu machen. Der Verleger ist somit zu der gewiss guten Idee zu beglückwünschen, ebenso glücklich war die Wahl der Fachmänner, unter deren Aegide die bisherigen Atlanten erschienen sind.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.



Lehmann's medicin. Hand-Atlanten

I. Band:

Atlas und Grundriss der Lehre vom Geburtsakt

und der operativen

Geburtshilfe

dargestellt in 126 Tafeln in Leporelloart
nebst kurzgefasstem Lehrbuche

von **Dr. O. Schäffer,**

Privatdozent an der Universität Heidelberg.

126 in zweifarbigem Druck ausgeführte Bilder.

IV. gänzlich umgearbeitete Auflage.

Preis elegant gebunden Mk. 5.—.

Die Wiener medicinische Wochenschrift schreibt;

— — *Die kurzen Bemerkungen zu jedem Bilde geben im Verein mit demselben eine der anschaulichsten Darstellungen des Geburtsaktes, die wir in der Fachliteratur kennen.*



Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medicin. Handatlanten.

Band II:

Anatomischer Atlas der geburtshilfflichen Diagnostik und Therapie.

Mit 160 meist farbigen Abbildungen auf Tafeln nach Originalien von den Malern A. Schmitson und C. Krapf und zahlreichen Text-Illustrationen
von

Dr. Oskar Schaeffer,

Privatdozent an der Universität Heidelberg.

Zweite vollständig umgearbeitete und erweiterte Auflage.

Preis eleg. geb. Mk. 12.—

Prof. Fritsch, Bonn, schreibt: (Centralbl. f. Gynaekologie 1895.
No. 39)

Als Gegengewicht gegen die quantitative Vermehrung des Lernstoffes hat man vielfach die Lehrmittel verbessert. Es sind kurze Compendien, instruktive Abbildungen eingeführt, ungefähr so, wie im Elementarunterricht das Lernen durch den sogen. Anschauungsunterricht erleichtert wird.

Diese Tendenz verfolgen auch die bei Lehmann erschienenen Atlanten. Einer der besten ist jedenfalls der von S. Ich möchte den Studenten mehr diesen Atlas als eines der modernen Compendien empfehlen. Alle Zeichnungen sind einfach, übersichtlich und jedenfalls so hergestellt, dass der Lernende auf den ersten Blick das sieht, was er sehen soll.

Es wäre sehr zu wünschen, dass diese Atlanten von den Lehrern überall warm empfohlen würden.

Münchener medicinische Wochenschrift 1894 Nr. 10

Ein Atlas von ganz hervorragender Schönheit der Bilder zu einem überraschend niedrigen Preise. Auswahl und Ausführung der meisten Abbildungen ist gleich anerkennenswert, einzelne derselben sind geradezu mustergiltig schön. Verfasser, Zeichner und Verleger haben sich um diesen Atlas in gleicher Weise verdient gemacht.

Der Text bietet mehr, als der Titel verspricht: er enthält — abgesehen von den geburtshilfflichen Operationen — ein vollständiges Compendium der Geburtshilfe. Damit ist dem Praktiker und dem Studierenden die Rechnung getragen, welche in dem Buche neben einem Bilderatlas auch das finden, was einer Wiedergabe durch Zeichnungen nicht bedarf.

Das Werkchen wird wohl mehrere Auflagen erleben. Als Atlas betrachtet, dürfte das Buch an Schönheit und Brauchbarkeit alles übertreffen, was an Taschen-Atlanten überhaupt und zu so niedrigem Preise im besondern geschaffen wurde.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Band III:

Handatlas u. Grundriss der Gynäkologie.

Mit 90 farbigen Tafeln, 65 Textillustrationen und reichem Text.

Von **Dr. O. Schäffer**, Privatdozent an der Universität Heidelberg.

II. vollständig umgearbeitete und erweiterte Auflage.

Preis elegant geb. *M.* 14.—.

Urteile der Presse:

Medicinish-chirurg. Central-Blatt. Der vorliegende Band der von uns schon wiederholt rühmlich besprochenen Lehmann'schen medicinischen Atlanten bringt eine Darstellung des gesamten Gebietes der Gynaekologie. Die trefflich ausgeführten Abbildungen bringen Darstellungen von klinischen Fällen und anatomischen Präparaten, wobei besonders hervorzuheben ist, dass jeder einzelne Gegenstand von möglichst vielen Seiten, also aetiologisch, in der Entwicklung, im secundären Einfluss, im Weiterschreiten und im Endstadium oder der Heilung dargestellt ist, und dass die Abbildungen von Präparaten wieder durch schematische und halbschematische Zeichnungen erläutert sind. Der Text zerfällt in einen fortlaufenden Teil, der von rein praktischen Gesichtspunkten bearbeitet ist und in die Erklärung der Tafeln, welche die theoretischen Ergänzungen enthält. Ausführliche Darlegungen über den Gebrauch der Sonde, der Pessarien werden vielen Praktikern willkommen sein. Eingehende Berücksichtigung der Differentialdiagnose, sowie Zusammenstellung der in der Gynaekologie gebräuchlichen Arzneimittel, sowie deren Anwendungsweisen erhöhen die praktische Brauchbarkeit des Buches.

Therapeutische Monatshefte: Der vorliegende Band reiht sich den Atlanten der Geburtshilfe desselben Autors ebenbürtig an. Er entspricht sowohl den Bedürfnissen des Studierenden wie denen des Praktikers. Der Schwerpunkt des Werkes liegt in den Abbildungen. In den meisten Fällen sind diese direkt nach der Natur oder nach anatomischen Präparaten angefertigt. Manche Zeichnungen sind der bessern Uebersicht wegen mehr schematisch gehalten. Auch die einschlägigen Kapitel aus der Hystologie (Tumoren, Endometritisformen etc.) sind durch gute Abbildungen vertreten. Besonders gelungen erscheinen uns die verschiedenen Spiegelbilder der Portio. Jeder Tafel ist ein kurzer begleitender Text beigegeben. Der 2. Teil des Werkes enthält in gedrängter Kürze die praktisch wichtigen Grundzüge der Gynaekologie; übersichtlich sind bei jedem einzelnen Krankheitsbilde die Symptome, die differentiell-diagnostisch wichtigen Punkte u. s. w. zusammengestellt.

Feis (Frankfurt a. M.).

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medic. Hand-Atlanten.

Band IV:

Atlas der Krankheiten der Mundhöhle, des Rachens und der Nase.

In 69 meist farbigen Bildern mit erklärendem Text von
Dr. Ludwig Grünwald.

Preis eleg. gebunden M. 6.—.

Der Atlas beabsichtigt, eine Schule der semiotischen Diagnostik zu geben. Daher sind die Bilder derart bearbeitet, dass die einfache Schilderung der aus denselben ersichtlichen Befunde dem Beschauer die Möglichkeit einer Diagnose bieten soll. Dem entsprechend ist auch der Text nichts weiter, als die Verzeichnung dieser Befunde, ergänzt, wo notwendig, durch anamnestische u. s. w. Daten. Wenn demnach die Bilder dem Praktiker bei der Diagnosenstellung behilflich sein können, lehrt anderseits der Text den Anfänger, wie er einen Befund zu erheben und zu deuten hat.

Von den Krankheiten der Mund- und Rachenhöhle sind die praktisch wichtigen sämtlich dargestellt, wobei noch eine Anzahl seltenerer Krankheiten nicht vergessen sind. Die Bilder stellen möglichst Typen der betreffenden Krankheiten im Anschluss an einzelne beobachtete Fälle dar.

Band V.

**Atlas und Grundriss
der**

Hautkrankheiten

mit 65 farbigen Tafeln nach Originalaquarellen des Malers
Arthur Schmitz und zahlreichen schwarzen Abbildungen
von **Prof. Dr. Franz Mracek in Wien.**

Dieser Band, welcher als Frucht jahrelanger Arbeit nun fertig vorliegt, enthält neben 65 farbigen Tafeln von ganz hervorragender Schönheit noch zahlreiche schwarze Abbildungen, und einen reichen, das gesamte Gebiet der Dermatologie umfassenden Text. Die Abbildungen sind durchwegs Originalaufnahmen nach dem lebenden Materiale der Mracek'schen Klinik, und die Ausführung der Tafeln übertrifft die Abbildungen aller, selbst der theuersten bisher erschienenen dermatologischen Atlanten.

Der Preis des Buches beträgt eleg. geb. Mk. 14.—

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medic. Handatanten.

Band VI:

Atlas der Syphilis

und der

venerischen Krankheiten

mit einem

Grundriss der Pathologie und Therapie derselben

mit 71 farbigen Tafeln nach Originalaquarellen

von Maler A. SCHMITSON und 16 schwarzen Abbildungen

von

Professor Dr. Franz Mracek in Wien.

Preis des starken Bandes eleg. geb. Mk. 14.—

Nach dem einstimmigen Urteile der zahlreichen Autoritäten, denen die Originale zu diesem Werke vorlagen, übertrifft dasselbe an Schönheit Alles, was auf diesem Gebiete nicht nur in Deutschland, sondern in der gesamten Weltliteratur geschaffen wurde.

Die **Ungarische medicinische Presse** Nr. 41 vom 19. XI. 1897 schreibt:

„Es wird wohl genügen den Titel dieses Werkes niederzuschreiben den Autor und Verleger zu nennen, um in den weitesten Kreisen lebhaftes Interesse für dasselbe zu erregen. Bei der Besprechung des Werkes hört eigentlich jede Kritik auf und die beschreibende Schilderung tritt in ihr Recht. Mit dieser Bemerkung wollen wir aber unsere Schwäche eingestehen und die Unmöglichkeit anerkennen, die durchaus lehrreichen, frappant schönen und naturgetreuen Abbildungen durch Beschreibung vor den Augen der Leser auch nur annähernd begreiflich zu machen. Alles, was die bunten und zahlreichen syphilitischen Erkrankungsformen Lehrreiches nur bieten können, ist in diesem schönen Werke klassisch dargestellt, in einem leicht fassbaren System gruppiert. Die meisterhafte Hand des Malers spricht klar und decidiert zu dem Studierenden, so dass man durch diese Tafeln thatsächlich all das spielend erlernen kann, was man sich sonst auf diesem Gebiete nur durch viel Mühe, Zeit und Erfahrung anzueignen im stande wäre. Um alles zu sehen, was man sehen muss, dient noch der erläuternde Text über Syphilis, aus welchem nicht nur der heutige Stand der Lehre, sondern gleichzeitig auch eine rationelle Therapie herauszulesen ist.“

N.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medic. Handatanten.

Band VII:

Atlas und Grundriss

der

Ophthalmoscopie u. ophthalmoscop. Diagnostik.

Mit 6 Text- und 138 farbigen Abbildungen auf 80 Tafeln.

Von Professor **Dr. O. Haab**, Direktor der Augenklinik
in Zürich.

II. vielfach erweiterte Auflage.

Preis eleg. geb. M. 10.—.

Urteile der *J*resse:

Schmidt's Jahrbücher 1895, S. 211: Endlich wieder einmal ein Buch, das für den praktischen Arzt von wirklichem, dauerndem Nutzen, für den im Ophthalmoscopieren auch nur einigermaßen Geübten geradezu ein Bedürfnis ist. Das Buch enthält im I. Teil eine kurze vortreffliche Anleitung zur Untersuchung mit dem Augenspiegel. Was der Mediciner wissen muss und was er sich auch merken kann, das ist alles in diesen praktischen Regeln zusammengestellt. Der II. Teil enthält auf 64 Tafeln die Abbildungen des Augenhintergrundes in normalem Zustande und bei den verschiedenen Krankheiten. Es sind nicht seltene Fälle berücksichtigt, sondern die Formen von Augenerkrankungen, die am häufigsten und unter wechselndem Bilde vorkommen. Der grossen Erfahrung Haab's und seiner bekannten grossen Geschicklichkeit im Zeichnen ist es zu danken, dass ein mit besonderen Schwierigkeiten verbundener Atlas in dem vorliegenden Werke in geradezu vorzüglicher Weise zu stande kam.

(Lamhofer, Leipzig.)

Correspondenzblatt f. schweiz. Aerzte: Ein prächtiges Werk. Die mit grosser Naturtreue wiedergegebenen Bilder des kranken und gesunden Augenhintergrundes bilden eine vorzügliche Studie für den ophthalmologischen Unterricht sowohl als für die ophthalmologische Diagnose in der Praxis.

Eine vorzügliche Ergänzung zu diesem Atlas bildet das:

Skizzenbuch

zur Einzeichnung von Augenspiegel-Bildern.

Von Professor **Dr. O. Haab**,

Professor an der Universität und Direktor der Augenklinik in Zürich.

Preis in Mappe M. 4.—.

II. Auflage.

Jeder Käufer des Haab'schen Atlas wird auch gern das Skizzenbuch erwerben, da er in diesem mit geringer Mühe alle Fälle, die er in seiner Praxis zu untersuchen hat, naturgetreu darstellen kann.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

**Lehmann's med. Handatlanten.
Band VIII.**

**Atlas und Grundriss der traumatischen
Frakturen und Luxationen**

mit 200 farbigen und 110 schwarzen Abbildungen nach
Originalzeichnungen von Maler Bruno Keilitz
von **Professor Dr. H. Helferich in Greifswald.**

Preis eleg. geb. Mk. 12.—.

Vierte vollständig umgearbeitete Auflage.



Auf 68 farbigen Tafeln werden sämtliche Frakturen und Luxationen, die für den Studierenden und Arzt von praktischer Bedeutung sind, in mustergiltiger Weise zur Darstellung gebracht. Jeder Tafel steht ein erklärender Text gegenüber, aus dem alles Nähere über die anat. Verhältnisse, Diagnose und Therapie ersichtlich ist.

Ausserdem enthält der Band ein vollständiges Compendium der Lehre von den traum. Frakturen und Luxationen. Wie bei den Bildern, so ist auch im Texte das Hauptgewicht auf die Schilderung des praktisch Wichtigen gelegt, während Seltenheiten nur ganz kurz behandelt werden.

Zur Vorbereitung für das Examen ist das Buch vorzüglich geeignet. Der Preis ist in Anbetracht der prächtigen, in Farbendruck ausgeführten Bilder ein ganz aussergewöhnlich niedriger.

Professor Dr. Klaussner schreibt

„Die Auswahl der Abbildungen ist eine vortreffliche, ihre Wiedergabe eine ausgezeichnete. Neben dem Bilde, wie es der Lebende nach der Verletzung bietet, finden sich die betreffenden Knochen- oder Gelenkpräparate, sowie eine besonders lehrreiche Darstellung der wichtigsten, jeweils zu berücksichtigen topographisch-anatomischen Verhältnisse.“

Im Texte sind die häufiger vorkommenden, den Arzt besonders interessierenden Knochenbrüche und Verrenkungen in ihrer diagnostischen und auch therapeutischen Beziehung eingehender, seltenere Formen kürzer erörtert. Die Absicht des Verfassers, „den Studierenden die Einführung in das wichtige Gebiet der Lehre von den Frakturen und Luxationen zu erleichtern und Aerzten in der Praxis ein brauchbarer Ratgeber zu sein“, ist als vorzüglich gelungen zu bezeichnen.

Der Verleger liess es sich angelegen sein, das Beste zu liefern; das Kolorit der Tafeln ist schön, der Druck übersichtlich, die Ausstattung hübsch, der Preis ein mässiger.

Referent zweifelt nicht, dass der Wunsch des Verfassers, es möge das Buch einigen Nutzen stiften, sich voll und ganz erfüllen wird.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medic. Handatlas. Band X.

Atlas und Grundriss der Bakteriologie und Lehrbuch der speciellen bakteriolog. Diagnostik.

Von Prof. Dr. K. B. Lehmann und Dr. R. Neumann
in Würzburg.

Bd. I Atlas mit 600 farb. Abbildungen auf 70 Tafeln, Bd. II
Text 450 Seiten mit 70 Bildern.

II. vielfach erweiterte Auflage.

Preis der 2 Bände eleg. geb. Mk. 16.—

Münch. medic. Wochenschrift 1896 Nr. 23. Sämtliche Tafeln sind mit ausserordentlicher Sorgfalt und so naturgetreu ausgeführt, dass sie ein glänzendes Zeugnis von der feinen Beobachtungsgabe sowohl, als auch von der künstlerisch geschulten Hand des Autors ablegen.

Bei der Vorzüglichkeit der Ausführung und der Reichhaltigkeit der abgebildeten Arten ist der Atlas ein wertvolles Hilfsmittel für die Diagnostik, namentlich für das Arbeiten im bakteriologischen Laboratorium, indem es auch dem Anfänger leicht gelingen wird, nach demselben die verschiedenen Arten zu bestimmen. Von besonderem Interesse sind in dem I. Teil die Kapitel über die Systematik und die Abgrenzung der Arten der Spaltpilze. Die vom Verfasser hier entwickelten Anschauungen über die Variabilität und den Artbegriff der Spaltpilze mögen freilich bei solchen, welche an ein starres, schablonenhaftes System sich weniger auf Grund eigener objektiver Forschung, als vielmehr durch eine auf der Zeitströmung und unerschütterlichem Autoritätsglauben begründete Voreingenommenheit gewöhnt haben, schweres Bedenken erregen. Allein die Lehmann'schen Anschauungen entsprechen vollkommen der Wirklichkeit und es werden dieselben gewiss die Anerkennung aller vorurteilslosen Forscher finden. —

So bildet der Lehmann'sche Atlas nicht allein ein vorzügliches Hilfsmittel für die bakteriologische Diagnostik, sondern zugleich einen bedeutsamen Fortschritt in der Systematik und in der Erkenntnis des Artbegriffes bei den Bakterien.

Prof. Dr. Hauser.

Allg. Wiener medicin. Zeitung 1896 Nr. 28. Der Atlas kann als ein sehr sicherer Wegweiser bei dem Studium der Bakteriologie bezeichnet werden. Aus der Darstellungsweise Lehmann's leuchtet überall gewissenhafte Forschung, leitender Blick und volle Klarheit hervor.

Pharmazeut. Zeitung 1896 S. 471/72. Fast durchweg in Originalfiguren zeigt uns der Atlas die prachtvoll gelungenen Bilder aller für den Menschen pathogenen, der meisten tierpathogenen und sehr vieler indifferenten Spaltpilze in verschiedenen Entwicklungsstufen.

Trotz der Vorzüglichkeit des „Atlas“ ist der „Textband“ die eigentliche wissenschaftliche That.

Für die Bakteriologie hat das neue Werk eine neue, im Ganzen auf botanischen Prinzipien beruhende Nomenklatur geschaffen und diese muss und wird angenommen werden.

(C. Mez - Breslau.)

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medic. Hand-Atlanten.

Band XI/XII:

Atlas u. Grundriss der patholog. Anatomie.

In 120 farbigen Tafeln nach Originalen von Maler A. Schmitson.
Preis jeden Bandes eleg. geb. Mk. 12.—

Von Obermedicinalrat Professor **Dr. O. Bollinger.**

Prof. Bollinger hat es unternommen, auf 120 durchwegs nach Original-Präparaten des pathologischen Institutes in München aufgenommenen Abbildungen einen Atlas der pathologischen Anatomie zu schaffen und diesem durch Beigabe eines concisen, aber umfassenden Grundrisses dieser Wissenschaft, auch die Vorzüge eines Lehrbuches zu verbinden.

Von dem glücklichen Grundsatz ausgehend, unter Weglassung aller Raritäten, nur das dem Studierenden wie dem Arzte wirklich Wichtige, das aber auch in erschöpfender Form zu behandeln, wurde hier ein Buch geschaffen, das wohl mit Recht zu den praktischsten und schönsten Werken unter den modernen Lehrmitteln der medizinischen Disziplinen zählt. Es ist ein Buch, das aus der Sektionspraxis hervorgegangen und daher wie kein anderes geeignet ist, dem secirierenden Arzte und Studenten Stütze resp. Lehrer bei der diagnostischen Sektion zu sein.

Die farbigen Abbildungen auf den 120 Tafeln sind in 15 fachem Farbendruck nach Originalaquarellen des Malers A. Schmitson hergestellt und können in Bezug auf Naturwahrheit und Schönheit sich dem besten auf diesem Gebiete Geleisteten ebenbürtig an die Seite stellen. Auch die zahlreichen Textillustrationen sind von hervorragender Schönheit. Der Preis ist im Verhältnis zum Gebotenen sehr gering.

Excerpta medica (1896. 12): Das Werk birgt lauter Tafeln, die unsere Bewunderung erregen müssen. Die Farben sind so naturgetreu wiedergegeben, dass man fast vergisst, nur Bilder vor sich zu haben. Auch der Text dieses Buches steht, wie es sich bei dem Autor von selbst versteht, auf der Höhe der Wissenschaft, und ist höchst präcis und klar gehalten.

Korrespondenzblatt f. Schweizer Aerzte 1895 24: Die farbigen Tafeln des vorliegenden Werkes sind geradezu mustergiltig ausgeführt. Die komplizierte Technik, welche dabei zur Verwendung kam (15 facher Farbendruck nach Original-Aquarellen) lieferte überraschend schöne, naturgetreue Bilder, nicht nur in der Form, sondern eben namentlich in der Farbe, so dass man hier wirklich von einem Ersatz des natürlichen Präparates reden kann. Der praktische Arzt, welcher erfolgreich seinen Beruf ausüben soll, darf die pathol. Anatomie, „diese Grundlage des ärztl. Wissens und Handelns“ (Rokitansky) zeitlebens nie verlieren. — Der vorliegende Atlas wird ihm dabei ein ausgezeichnetes Hilfsmittel sein, dem sich zur Zeit, namentlich wenn man den geringen Preis berücksichtigt, nichts Ähnliches an die Seite stellen lässt. Die Mehrzahl der Tafeln sind reine Kunstwerke; der verbindende Text aus der bewährten Feder Prof. Bollinger's gibt einen zusammenhängenden Abriss der für den Arzt wichtigsten path.-anat. Prozesse. — Verleger und Verleger ist zu diesem prächtigen Werke zu gratulieren.

E. Haffter
(Redacteur d. Korrr.-Bl. f. Schweizer Aerzte).

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medicinische Handatlanten.

Band XIII.

Atlas und Grundriss
der

Verbandlehre.

Mit 220 Abbildungen auf 128 Tafeln nach Originalzeichnungen
von Maler Johann Fink
von

Professor Dr. A. Hoffa in Würzburg.

8 Bogen Text. Preis elegant geb. Mk. 7.—.

Dieses Werk verbindet den höchsten praktischen Wert mit vornehmster, künstlerischer Ausstattung. Das grosse Ansehen des Autors allein bürgt schon dafür, dass dieses instruktive Buch, das die Bedürfnisse des Arztes, ebenso wie das für den Studierenden Nötige berücksichtigt, sich bald bei allen Interessenten Eingang verschafft haben wird. Die Abbildungen sind durchwegs nach Fällen aus der Würzburger Klinik des Autors in prächtigen Originalaquarellen durch Herrn Maler Fink wiedergegeben worden.

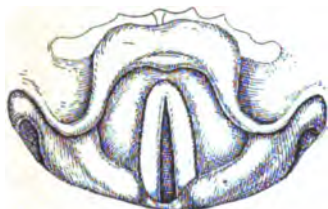


Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medicin. Handatlanten.

Band XIV:

Atlas
und
Grundriss
der



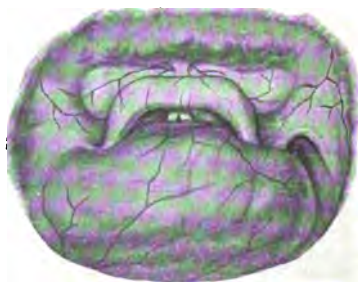
Kehlkopfkrankheiten.

Mit 44 farbigen Tafeln und zahlreichen Textillustrationen
nach Originalaquarellen des Malers Bruno Keilitz

von **Dr. Ludwig Grünwald in München.**

Preis elegant geb. Mk. 8.—.

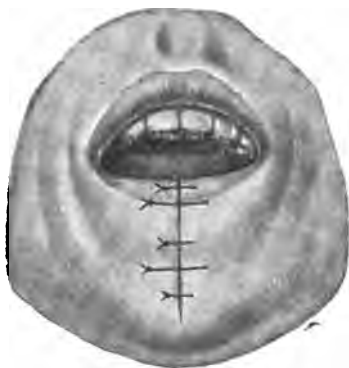
Dem oft und gerade im Kreise der praktischen Aerzte und Studierenden geäußerten Bedürfnisse nach einem farbig illustrierten Lehrbuch der Kehlkopfkrankheiten, das in knapper Form das anschauliche Bild mit der im Text gegebenen Erläuterung verbindet, entspricht das vorliegende Werk des bekannten Münchener Laryngologen. Weit über hundert praktisch wertvolle Krankheitsfälle und 30 mikroskopische Präparate, nach Naturaufnahmen des Malers Bruno Keilitz, sind auf den 44 Volltafeln in hervorragender Weise wiedergegeben, und der Text, welcher sich in Form semiotischer Diagnose an diese Bilder anschliesst, gehört zu dem Instrukтивsten, was je über dieses Gebiet geschrieben wurde.



Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medicinische Handatlanten.
Band XVI.

Atlas
und
Grundriss
der



chirurgischen
Operationslehre

von

Dr. Otto Zuckerkandl

Privatdozent an der Universität Wien.

24 farbige Tafeln nach Originalaquarellen des Malers
BRUNO KEILITZ.

217 schwarze Abbildungen meist auf Tafeln. 27 Bog. Text.

Preis eleg. geb. M. 10.—

Geheimrat Prof. Dr. Hefflerich schreibt in der M. M. W. Nr. 45 vom 9. XI. 1897:

Der vorliegende stattliche Band enthält 24 farbige Tafeln und 217 Abbildungen im Text bei 400 Seiten Text. Auf 41 Seiten mit einer Tafel (Darmnaht) und 38 Textbildern wird zunächst im allgemeinen die Durchtrennung und die Wiedervereinigung der Gewebe zur Darstellung gebracht. Auf Seite 42 bis 400 wird die spezielle Operationslehre (Extremitäten, Kopf und Hals, Rumpf und Becken) dargestellt.

Das Werk wird den Anfängern das Studium und Verständnis der z. T. recht schwierigen Kapitel in hohem Grade erleichtern. Es existirt unseres Wissens kaum ein Werk, welches mit so zahlreichen und vorzüglichen Abbildungen ausgestattet und mit so bündig klarem Text, den neuesten Fortschritten Rechnung tragend, im ganzen zur Einführung wie zur Fortbildung in der operativen Chirurgie so gut geeignet wäre, wie das vorliegende. Der Erfahrenere wird sich freuen, manches speziell nach der Technik und Anschauung der Wiener Schule dargestellt zu finden. Die Abbildungen sind zum grössten Teil vorzüglich und fast auf den ersten Blick klar und verständlich. Nur einige wenige sind weniger klar und eventuell bei einer zweiten Auflage zu erneuern. Dass eine solche nicht lange auf sich warten lassen wird, darf bei der vielseitigen Brauchbarkeit des Werkes erwartet werden.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medic. Handatlanten.

Band XVII.

ATLAS

der

gerichtlichen Medicin

nach Originalen von Maler A. Schmitson

mit erläuterndem Text

von

Hofrat Professor Dr. E. Ritter von Hofmann,

Direktor des gerichtlich medicin. Instituts in Wien.

Mit 56 farbigen Tafeln und 193 schwarzen Abbildungen.

Preis eleg. geb. M. 15.—.

Zum ersten Male wird hier **Medizinern** und **Juristen** ein Werk geboten, das durch seinen ausserordentlichen Bilder-Reichtum und die mustergiltige Ausführung der farbigen Tafeln eine vorzügliche Einführung in die gerichtliche Medizin bietet. Dabei ist der **Preis von 15 Mark** im Vergleich zu dem Gebotenen ganz erstaunlich billig, wenn man bedenkt, dass der Atlas von Lesser, der weniger und kaum so gut ausgeführte Tafeln enthält, M. 180.— kostet. Der Hofmann'sche Atlas bildet eine Ergänzung zu sämtlichen Lehrbüchern der gerichtlichen Medizin. Für **Gerichtsärzte, Physici, Staatsanwälte, Untersuchungsrichter** etc. ist das Werk **unentbehrlich**, aber auch jedem Arzte und jedem Juristen bietet es eine Fülle von Anregungen und dem Studierenden erleichtert es das Verständnis und das Eindringen in die schwierige Disziplin ganz ungemein.

Das Amtsblatt des k. Staatsministerium des Innern vom 23. XI. 1897 sagt in seinem Erlasse an sämtliche k. Regierungen, Kammern des Innern und amtliche Aerzte:

Nach dem Gutachten des k. Obermedizinal-Ausschusses bildet der vorliegende Atlas eine Ergänzung des vortrefflichen Lehrbuches des Verfassers, der auf dem Gebiete der gerichtlichen Medizin unbestritten die erste Autorität in deutschen Landen war.

Die technische Wiedergabe der dargestellten Veränderungen ist eine vorzügliche und die von Künstlerhand ausgeführten farbigen Tafeln verdienen namentlich alles Lob.

Es ist hienach Anlass gegeben, auf den bezeichneten Atlas in den einschlägigen Kreisen aufmerksam zu machen und ihn zur Anschaffung zu empfehlen.

MÜNCHEN, den 13. November 1897.

Dr. Frhr. v. Feilitzsch.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Lehmann's medicin. Handatlanten.

Band XVIII.

Atlas und Grundriss
der
äusseren Erkrankungen des Auges.

Von

Prof. Dr. O. Haab,
Direktor d. Augen-
klinik in Zürich.

Mit 67 farb. Abbil-
dungen auf 40 Taf.,
zahlreichen Text-
illustrationen und
16. Bogen Text.

Preis eleg. geb.
M. 10.—.

Dieses neue Werk des rühmlichst bekannten Züricher Ophthalmologen ist wie wenige geeignet, ein wahres Handbuch in der Bücherei eines jeden praktischen Arztes zu werden. Der gleiche, so hervorragend lehrhafte Vortrag, wie er in der Ophthalmoskopie (Atlas, Bd. VII) desselben Autors bewundert wurde, und diesem Werke zu einem ausserordentlichen Erfolge verhalf, ist auch eine glänzende Eigenschaft dieses neuen Buches. Die oft so komplizierten Verhältnisse der Erkrankungen des äusseren Auges sind wohl nie noch klarer und fasslicher veranschaulicht worden, als in dem vorliegenden Werke, in welchem die bildliche mit der verbalen Darstellung sich in schönster Weise ergänzen.

Der Preis des Buches ist mit Hinblick auf das Gebotene ein auffallend niedriger.



Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Grundzüge der Hygiene

von **Dr. W. Prausnitz**,
Professor an der Universität Graz.

*Für Studierende an Universitäten und technischen Hochschulen,
Ärzte, Architekten und Ingenieure.*

Vierte vermehrte und erweiterte Auflage.
Mit 523 Seiten Text und 211 Original-Abbildungen.
Preis broch. M. 7.—, geb. M. 8.—.

Das Vereinsblatt der pfälz. Ärzte schreibt: Dieses Lehrbuch der Hygiene ist in seiner kurz gefassten, aber präcisen Darstellung vorwiegend geeignet zu einer raschen Orientierung über das Gesamtgebiet dieser jungen Wissenschaft. Die flotte, übersichtliche Darstellungsweise, Kürze und Klarheit, verbunden mit selbständiger Verarbeitung und kritischer Würdigung der neueren Monographien und Arbeiten, Vermeidung alles unnötigen Ballastes sind Vorzüge, die gerade in den Kreisen der praktischen Ärzte und Studenten, denen es ja zur Vertiefung des Studiums der Hygiene meist an Zeit gebricht, hoch geschätzt werden.

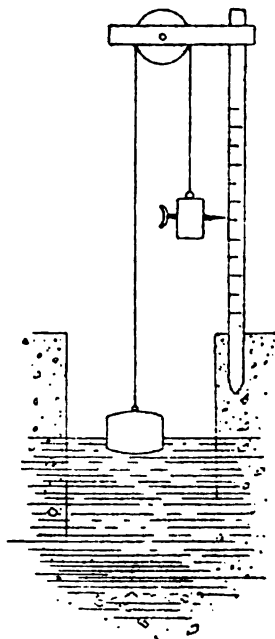
Fortschritte d. Medicin.

Der Autor hat es versucht, in dem vorliegenden Buche auf 523 Seiten in möglichster Kürze das gesamte Gebiet der wissenschaftlichen Hygiene so zur Darstellung zu bringen, dass diese für die Studierenden die Möglichkeit bietet, da- in den hygienischen Vorlesungen und Cursen Vorgetragene darauf zu ergänzen und abzurunden. Das Buch soll also einem viel gefühlten und oft gekäuertem Bedürfnisse nach einem kurzen Leitfaden der Hygiene gerecht werden.

In der That hat Prausnitz das vorgesteckte Ziel in zufriedenstellender Weise erreicht. Die einzelnen Abschnitte des Buches sind alle mit gleicher Liebe behandelt, Feststehendes ist kurz und klar wiedergegeben, Controversen sind vorsichtig dargestellt und als solche gekennzeichnet; selbst die Untersuchungsmethoden sind kurz und mit Auswahl skizziert und das Ganze mit schematischen, schnell orientierenden Zeichnungen zweckmässig illustriert. Referent wäre vollkommen zufrieden, künftig konstatieren zu können, dass die von ihm examinirten Studierenden der Medicin den Inhalt des Buches aufgenommen — und auch verdaut haben.

Halle a. S.

Renk.



Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Geburtshülfliche Taschen-Phantome.

Von Dr. K. Shibata.

Mit einer Vorrede von Professor Dr. Frz. v. Winckel.

16 Seiten Text. Mit 8 Text-Illustrationen, zwei in allen Gelenken beweglichen Früchten und einem Becken.

Vierte, vielfach vermehrte Auflage. Preis elegant geb. M. 3.—

Das **Correspondenzblatt**
f. **Schweizer Aerzte** schreibt:

Meggendorfer's bewegliche Bilderbücher im Dienste der Wissenschaft. Der kleine Geburtshelfer in der Westentasche. Letzteres gilt buchstäblich, denn das niedliche Büchelchen lässt sich in jedem Rockwinkel unterbringen. Es enthält ausser 8 Textillustrationen Phantome aus starkem Papier, nämlich ein dem Einband-Cardon aufgeleimtes Becken und zwei Früchte mit beweglichem Kopf und Extremitäten. Diese Früchte lassen sich in das Becken einschieben und daraus entwickeln; die eine, von der Seite gesehene, dient zur Demonstration der Grad-, die andere, von vorne gesehen, zu derjenigen der Schiefelage.



Da auf der Rumpf durch ein Charnier beweglich gemacht ist, lassen sich die Einknickungen desselben bei Gesichts-, Stirn- und Vorderscheitelstellungen, sowie bei den Schiefagen naturgetreu nachahmen. Die Peripherien des Kopfes, welche bei den verschiedenen Lagen des letzteren als grösste das Becken passieren, sind am Phantom durch Linien bezeichnet, auf welchen die Grösse des betreffenden Umfanges notiert ist.

Mit diesem kleinen und leicht bei sich zu tragenden Taschenphantom kann sich Derjenige, welcher eine solche Nachhilfe wünscht, jederzeit äusserst leicht Klarheit über die Verhältnisse der Kinderteile zu den mütterlichen Sexualwegen verschaffen — die erste Bedingung für richtige Prognose und Therapie.

E. Hafter.

Verlag von J. F. LEHMANN in MÜNCHEN.

Von demselben Verfasser erschienen:

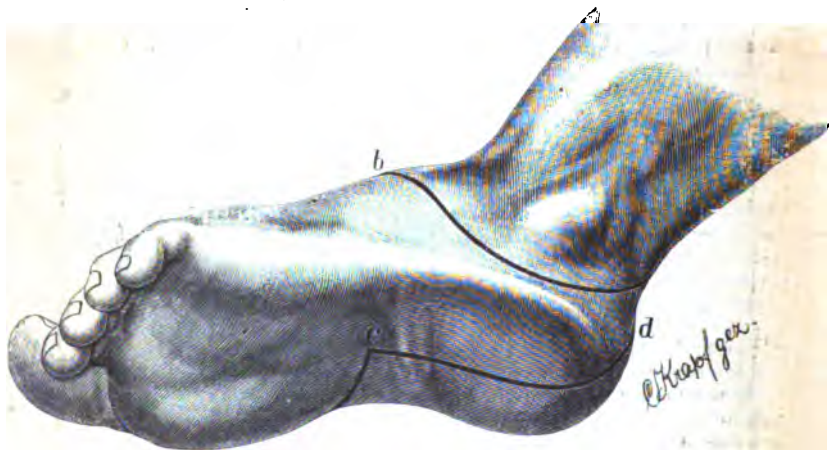
Die typischen Operationen und ihre Uebung an der Leiche.

Kompendium der chirurgischen Operationslehre.

Fünfte erweiterte Auflage.

Von Oberstabsarzt Dr. E. Rotter.

388 Seiten. Mit 116 Illustrationen. Eleg. geb. M. 8.—.



Die **Münchener medic. Wochenschrift** schreibt: Nachdem erst vor relativ kurzer Zeit die 3. Auflage des Rotter'schen Buches hier besprochen wurde liegt — der beste Beweis für die allgemeine Anerkennung der Vorzüge des Werkes — schon die 4. Auflage vor. Die klare Anordnung des Stoffes, die kurze präcise Darstellung der verschiedenen Operationen, die sich sowohl von einer zu cursoralischen Behandlung, als einem zu detaillierten, in Kleinigkeiten sich verlierenden Ausführen lerne hält, neben der topographischen Anatomie, den speciell bei dem Eingriff zu berücksichtigenden Momenten, doch genügend auf Modificationen, Indication, statistische Verhältnisse eingeht, und dadurch die Lektüre zu einer wesentlich interessanteren macht, lässt, (wie die Aufnahme zeigt) das Werk nicht nur für den studierenden, an der Leiche übenden Arzt, sondern auch für den praktisch thätigen Collegen, speciell den Feldarzt, ein treffliches Hilfsbuch sein. Die klaren hübschen Holzschnitte in anschaulicher Grösse und reicher Zahl eingefügt, erhöhen die Brauchbarkeit des Büchleins wesentlich; ebenso wird die Anführung einer Reihe anscheinend kleinerer Momente, Verbesserungen etc., wie sie z. B. für den Feldgebrauch angegeben wurden sowie einer Reihe von Ratschlägen hienin kompetenter Autoritäten, speciell von Nussbaum's, von vielen sehr geschätzt werden.

Referent zweifelt nicht, dass das Werkchen, das die neuesten Operationen und operativen Modificationen völlig berücksichtigt und somit durchaus auf modernem Standpunkt steht, zu seinen bisherigen Freunden sich noch zahlreiche neue erwerben wird. Die hübsche Ausstattung macht das Buch auch äusserlich zu einem sehr handlichen. Ein ausführliches Autoren- und Sachregister ist nicht minder als Vorzug anzuerkennen.

Schreiber.

Psychiatrie und Neurologie.

Bericht über die Verhandlungen d. Vereins d. deutsch. Irrenärzte

I. **Psychiatrie und Seelsorge.** Mit Berücksichtigung des in der Konferenz des Verbandes deutscher evangelischer Irrenseelsorger von den Pastoren von Bodelschwingh, Harnier u. Knodt vertretenen Standpunktes. Von Siemens Lauenburg i. B. und Zinn senior in Eberswalde.

II. **Reform des Irrenwesens in Preussen und des Verfahrens in Entmündigungssachen weg. Geisteskrankheiten.** Von Zinsen. i. Eberswalde u. Pelmann in Bonn. 1893. 8°. 115 S. *M.* 2.-

Berichte üb. d. dritten internat. Kongress f. Psychologie in München vom 4.—7. Aug. 1896. 8°. 1897. 490 S. Text. *M.* 10.-

Bleuler, Dr. E., Der geborene Verbrecher. Eine kritische Studie 6 Bg. Text. 8°. 1896. *M.* 4.-

Grashey, H., Experimentelle Beiträge zur Lehre von der Blutzirkulation in der Schädel-Rückgratshöhle. 75 Seiten mit 35 Abbildungen. Fol. 1892. Broschiert *M.* 10.-

Hoesslin, R. v., Ueb. d. Behandl. chron. Rückenmarkskrankh. u. d. Vorteile lokaler Kältereize bei denselben. 1892. 23 S. 8°. *M.* 2.-

Kupffer, K. v., Studien zur vergleichenden Entwicklungsgeschichte des Kopfes der Kranioten.

Lieferung 1. Entwicklung des Accipenser Sturio. Mit 1 lithogr. Tafeln. gr. 8°. 1893. *M.* 10.-

Lieferung 2. Entwicklung des Kopfes von Ammocoete Planeri. Mit 12 lithogr. Tafeln. gr. 8°. 1894. *M.* 10.-

Lieferung 3. Entwicklung der Kopfnerven von Ammocoete Planeri. gr. 8°. 80 S. Text mit 48 Abbildgn. 1895. *M.* 8.-

Das ganze Werk erscheint in zwanglosen Heften. Jedes Heft bildet für sich ein abgeschlossenes Ganzes.

— Abonnements nehme ich gerne entgegen. —

Loewenfeld, L., D. objekt. Zeich. d. Neurasthenie. 53 S. 8°. 1892. *M.* 1.6

Meobius, P. J., Ueb. infantilen Kernschwund. 34 S. 8°. 1892. *M.* 1.-

Plessen, J. v. und J. Rabinowicz, Die Kopfnerven von Salamandra maculata im vorgerückten Embryonalstadium. Mit 4 kolorierten Tafeln. 4°. 1891. Broschiert *M.* 5.-

Ringier, G., Erfolge des therapeutischen Hypnotismus in der Landpraxis. Mit einem Vorwort von Aug. Forel. 1891. gr. 8. 216 Seiten. Broschiert *M.* 5.—, gebunden *M.* 6.-

von Schrenck-Notzing, Ueber Suggestion und suggestive Zustände 1893. 8°. 40 Seiten. *M.* 1.-

Snell, O., Hexenprozesse und Geistesstörung. Psychiatrische Untersuchungen. 1891. 8°. 130 Seiten. Broschiert *M.* 4.-

Strümpell, Ad., Ueber Wesen und Behandlung der tabes dorsalis 22 S. 8°. 1890. *M.* —.6

Strümpell, Prof. Dr. Ad. v., Ueber die Behandlung von Unfallkranken. 1891. *M.* 1.-

Weygandt, Dr. W., Ueber die hysterische und depressive Irreseins. Ein Beitrag zur Psychiatrie. 8°. 1891. 65 S. Text m. 4 Abb. *M.* 2.-

